This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

PCT

国際事務局



特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(51) 国際特許分類6

C07D 233/58, 403/06, A61K 31/415

(11) 国際公開番号

WO96/26927

(43) 国際公開日

1996年9月6日(06.09.96)

(21) 国際出願番号

PCT/JP96/00490

A1

(22) 国際出願日

1996年3月1日(01.03.96)

(30) 優先権データ

特顧平7/42067

1995年3月1日(01.03.95)

JΡ

(71) 出顧人(米国を除くすべての指定国について)

山之内製薬株式会社

(YAMANOUCHI PHARMACEUTICAL CO., LTD.)[JP/JP]

〒103 東京都中央区日本橋本町2丁目3番11号 Tokyo, (JP)

(72) 発明者:および

(75) 発明者/出顧人(米国についてのみ)

余田 徹(YODEN, Toru)[JP/JP]

〒305 茨城県つくば市二の宮2丁目5番9-205 Ibaraki, (JP)

岡田 稔(OKADA, Minoru)[JP/JP]

〒302 茨城県取手市本郷5丁目6番29号 Ibaraki, (JP)

木野山功(KINOYAMA, Isao)[JP/JP]

〒300-12 茨城県牛久市南四丁目18番2-1 Ibaraki, (JP)

石原 司(ISHIHARA, Tsukasa)[JP/JP]

〒305 茨城県つくば市二の宮3丁目13番1-408 Tbaraki, (JP)

作田修一(SAKUDA, Syuichi)[JP/JP]

〒305 茨城県つくば市二の宮3丁目13番1-414 Ibaraki, (JP)

出山行孝(IDEYAMA, Yukitaka)[JP/JP]

〒305 茨城県つくば市二の宮2丁目2番20-101 Ibaraki, (JP)

工藤雅文(KUDOH, Masafumi)[JP/JP]

〒305-01 茨城県北相馬郡守谷町薬師台7丁目8番19号

Ibaraki, (JP)

(74) 代理人

弁理士 長井省三,外(NAGAI, Shozo et al.) 〒174 東京都板橋区小豆沢1丁目1番8号

山之内製薬株式会社 特許情報部内 Tokyo, (JP)

(81) 指定国

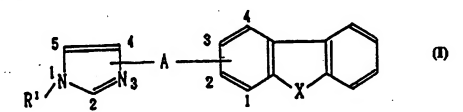
AL, AM, AU, AZ, BB, BG, BR, BY, CA, CN, CZ, EE, FI, GE, HU, IS, JP, KE, KG, KR, KZ, LK, LR, LS, LT, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, RO, RU, SD, SG, SI, SK, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, ARIPO特許(KE, LS, MW, SD, SZ, UG), ユーラシア特許(AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), 欧州特許(AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI特許(BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類

国際調査報告書

(54) Tide: IMIDAZOLE DERIVATIVES AND MEDICINAL COMPOSITION THEREOF

(54) 発明の名称 イミダソール誘導体及びその医薬組成物

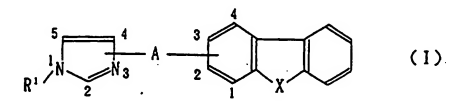


(57) Abstract

Imidazole derivatives represented by general formula (I), salts thereof, hydrates thereof or solvates thereof, wherein A represents lower alkylene which may be substituted by hydroxy, aryl, lower alkylidene or oxo (=0), X represents hydrogen or -NR², R¹ represents hydrogen, lower alkyl or aralkyl, and R² represents hydrogen or lower alkyl. The compounds have a steroid 17-20 lyase inhibitory activity and are useful for treating and preventing prostatic cancer, prostatic hypertrophy, mammary cancer, mastopathy, uterus myoma, and endometriosis.

(57) 要約

下記一般式(I)で示されるイミダブール誘導体、その塩、その水和物又はその溶媒和物



(式中の記号は、以下の意味を示す。

A:未置換又は水酸基,アリール基,低級アルキリデン基若しくはオキソ基

(=0)で置換された低級アルキレン基

X:メチレン基又は式-NR² -で示される基

R1:水素原子, 低級アルキル基又はアラルキル基

R²:水素原子又は低級アルキル基)

ステロイド17-20リアーゼ阻害作用を示し、前立腺癌、前立腺肥大症、乳 癌、乳腺症、子宮筋腫、及び子宮内膜症等の治療及び予防に有用である。

情報としての用途のみ PCTに基づいて公開される国際出版をパンフレット第一頁にPCT加盟国を固定するために使用されるコード

| AAABBBBBBBBBCCCCCCCC | アアオオアボバベブグベブペカやコスコカ中キチルルーン ソン・コートライン・アアリライン・アアリティン・アアリティン・アアリティン・アアリティン・アー・アリティン・アー・アー・アー・アー・アー・アー・アー・アー・アー・アー・アー・アー・アー・ | DDEEFFGGGGGHIIIIIKKKKK | ドデエスフフガイグギギへアイアイ日グキ朝大力 アーニンラス スア マリラエラア ス主国スクア ンマトインンンリジアシガルラスリ アギ氏氏ファーニンラス スア マリラエラア ス主国スクア ン ド ド ド ン臓 ン 人 民 民 と | LICKRSTUVCDGK LNRWXEL Z | リセスリレリルラモモママヴマモモマメニオノニ リセスリレリルラモモママヴマモニマルル アトラリトアセヴコドガドア ゴリウシェンルー エア ル 共ル日間 ア エジテール エジカ アガア キル日間 ア ーー ニック コーダウ・コーダウ・コーダウ・コージウ・コージウ・コージョン ドン コー・コー・コー・コー・コー・コー・コー・コー・コー・コー・コー・コー・コー・コ | PPRRSSSSSSSTTTTTTUUUUV. | ポポルロススシススセスチトタトトトウウアウヴェガウザガジドゴキクコニランリベェールーシーウンロロネワヤージルルリクガメズィールーシーウンロフネワヤージルルリクガメズィールーシーウンコロネワヤージルルリクガメズィー・クス・ドー・クス・ロント・クス・ロン・ドー・ク・ロン・トー・ク・ロン・パー・ク・ロン・パー・ク・ロン・パー・ク・ロン・パー・ク・ファウザー・ファウザー・ファウザー・ファウザー・ファウザー・ファウザー・ファウザー・ファウザー・ファウザー・ファウザー・ファウザー・ファウザー・ファウザー・ファウザー・ファウザー・ファウザー・ファウザー・ファウザー・ファウザー・ファウブ・ファウザー・ファウザー・ファウザー・ファウエン・ファウザー・ファウザー・ファウザー・ファウザー・ファウザー・ファウル・ファウザー・ファウル・ファウル・ファウル・ファウル・ファウル・ファウル・ファウル・ファウル | |
|----------------------|--|------------------------|---|-------------------------|---|-------------------------|--|--|
|----------------------|--|------------------------|---|-------------------------|---|-------------------------|--|--|

明 細 書

イミダゾール誘導体及びその医薬組成物

技術分野

本発明は、ステロイド17-20リアーゼ阻害作用を示し、医薬として有用な 新規イミダゾール誘導体、特にカルバゾール又はフルオレンを有する新規イミダ ゾール誘導体又はその塩に関する。

背景技術

生体内におけるコレステロールからアンドロゲンの生成は、その生合成経路の 最終段階で、ステロイド17-20リアーゼという酵素が関与していることが知られている。ステロイド17-20リアーゼは、コレステロールから生成され17分位に炭素置換基を持つ、17αーヒドロキシプレグネノロン及び17αーヒドロキシプロゲステロンを基質とし、その17位の炭素と、炭素置換基の20位の炭素との結合を切断し、それぞれ、デヒドロエピアンドロステロン及びアンドロステンジオンを生成する。従って、ステロイド17-20リアーゼの酵素活性を阻害することにより、アンドロゲンの生成、及び、アンドロゲンを基質として合成されるエストロゲンの生成を抑制することができ、アンドロゲン及びエストロゲンが増悪因子として関与する諸疾患の予防及び治療が可能となる。アンドロゲン及びエストロゲンが増悪因子となる疾患としては、例えば、前立腺癌、前立腺肥大症、男性化症、多毛症、乳癌、乳腺症、子宮筋腫、及び子宮内膜症等が挙げられる。

一方,血清中のアンドロゲン量を低下させることが前立腺癌等の種々の疾患に有用であることは十分に確立されており、臨床的実施においては、睾丸摘出、L H-RHアゴニスト又はアンドロゲンアンタゴニストが用いられている。しかし、睾丸摘出は、心理的に受け入れ難いものであり、LH-RHアゴニストは性腺由来以外のアンドロゲンを断つことができないのみならず、アゴニスト作用によ

る一過性のフレアー現象が認められる。アンドロゲンアンタゴニストでは近年アンドロゲンレセプターの変異により効果が減弱することが知られている。そこで、アンドロゲンが受容体に及ぼす効果を遮断すること(トータルアンドロゲンプロック)が提案され、LH-RHアゴニストとアンドロゲンアンタゴニストとの併用も試みられている。

ステロイド17-20リアーゼを阻害する化合物はその作用から考えても強力 にアンドロゲンの作用を断ち、トータルアンドロゲンプロックが可能な薬剤と考 えられ、前立腺癌等の治療に有望であると期待されている。また、ステロイド1 7-20リアーゼ阻害剤は、エストロゲンの生成を抑制することができるので、 前立腺肥大症において、アンドロゲンのみを断つ治療剤に比べ、より有効な治療 剤であり、かつ、副作用がより少ない薬剤であると期待される。

これまで、ステロイド17-20リアーゼ阻害剤としては、ステロイドタイプと非ステロイドタイプの化合物が合成されてきた。非ステロイドタイプのステロイド17-20リアーゼ阻害剤としては、例えば特開昭64-85975号に記載の置換ベンズイミダゾリル基とイミダゾリル基とがメチン炭素又はメチレン炭素で結合する(1H-イミダゾール-1-イルメチル)置換ベンズイミダゾール誘導体が知られている。

また、国際公開WO94/27989号には、ピリジン-3-イルメチル基、ピリジン-4-イルメチル基又は[1, 2, 4]トリアゾール-1-イルメチル基で置換されたカルバゾール誘導体がステロイド17-20リアーゼ阻害作用を有することが開示されている。しかし、これらのステロイド17-20リアーゼ阻害活性はなお不十分であった。

更に本発明者等は先に出願した国際公開WO95/04723号に開示されているような下記一般式(A)

$$R^{1} \stackrel{\wedge}{\longrightarrow} N \stackrel{\wedge}{\longrightarrow} A^{1} - N \stackrel{\wedge}{\longrightarrow} R^{2}$$
 (A)

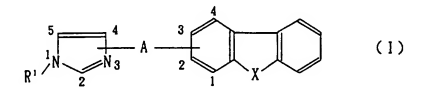
で示されるイミダゾリルアルキルアミン誘導体にステロイド17-20リアーゼ 阻害活性があることを報告している。当該一般式(A)のR²は、「置換若しくは非置換のフェニル基、縮合ベンゼン環を有する置換若しくは非置換の2環若しくは3環式炭化水素環基、又は酸素原子及び/又は硫黄原子及び/又は窒素原子をヘテロ原子とする複素環と縮合ベンゼン環とを有する置換若しくは非置換の2環若しくは3環縮合複素環基」であり、具体的にカルバゾリル基及びフルオレニル基を開示している。しかし、当該化合物はin vitroにおけるステロイド17-20リアーゼ阻害活性については良好な活性を有するものの、in vivoにおける薬理効果はなお不十分であった。

上記の如く、従来種々の研究がなされてきたが、現在なお、優れたステロイド 17-20リアーゼ阻害剤の開発は医療上重要な課題となっている。

発明の開示

本発明者等は鋭意研究を重ねた結果、イミダゾール環と、カルバゾール環又はフルオレン環とを低級アルキレン基で結合させた下記一般式(I)で示されるイミダゾール誘導体又はその塩のステロイド17-20リアーゼ阻害活性がin vitroのみならずin vivoにおいても優れていることを知見して本発明を完成した。

即ち、本発明は下記一般式(I)で示されるイミダゾール誘導体、その塩、その水和物又はその溶媒和物である。



(式中の記号は、以下の意味を示す。

A:未置換又は水酸基、アリール基、低級アルキリデン基若しくはオキソ基 (=0)で置換された低級アルキレン基

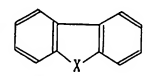
X:メチレン基又は式-NR2-で示される基

R':水素原子, 低級アルキル基又はアラルキル基

R²:水素原子又は低級アルキル基)

本発明化合物(I)において好ましい化合物としては、Aがイミダゾール環の4位又は5位で結合することを特徴とする化合物、その塩、その水和物又はその溶媒和物;

更に好ましくは、Aが環



の2位又は3位で結合する

ことを特徴とするイミダゾール誘導体、その塩、その水和物又はその溶媒和物: Aが未置換又はアリール基若しくは低級アルキリデン基で置換された低級アルキレン基であるイミダゾール誘導体、その塩、その水和物又はその溶媒和物

特に好ましくはAが未置換又は低級アルキリデン基で置換された低級アルキレン基であるイミダゾール誘導体、その塩、その水和物又はその溶媒和物

Xが式NR² で示される基であるイミダゾール誘導体, その塩, その水和物又はその溶媒和物;

最も好ましくは 2-[1-(1H-イミダゾール-4-イル) エチル] -9H -カルバゾール、その塩、その水和物又はその溶媒和物:

- 3-[1-(1H-イミダゾール-4-イル) エチル] -9H-カルバゾール,その塩、その水和物又はその溶媒和物;
- 2-(1H-イミダゾール-4-イルメチル)-9H-カルパゾール, その塩, その水和物又はその溶媒和物;
- 3-(1H-イミダゾールー4-イルメチル)-9H-カルバゾール、その塩、その水和物又はその溶媒和物;である。

また、本発明の他の目的である本発明化合物を含有する医薬組成物においては 上記一般式(I)で示される化合物又はその製薬学的に許容される塩を有効成分 とするステロイド17-20リアーゼ阻害剤;

特にアンドロゲン及び/又はエストロゲンの増加により引き起こされる疾患の 予防或いは治療剤であるステロイド17-20リアーゼ阻害剤: 具体的には前立腺癌,前立腺肥大症,男性化症,多毛症,乳癌,乳腺症,子宮筋腫及び子宮内膜症の予防・治療剤であるステロイド17-20リアーゼ阻害剤;である。

以下、本発明につき詳細に説明する。

本明細書の一般式の定義において特に断らない限り、「低級」なる用語は、炭素数1~6個の直鎖状又は分枝状の炭素鎖を意味する。

「低級アルキル基」とは、具体的には例えば、メチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、ブチル基、イソプチル基、secープチル基、tertープチル基、ペンチル基、イソペンチル基、ネオペンチル基、tertーペンチル基、1-メチルプチル基、2-メチルプチル基、1,2-ジメチルプロピル基、ヘキシル基、イソヘキシル基、1-メチルペンチル基、2-メチルペンチル基、3-メチルペンチル基、1,1-ジメチルプチル基、1,2-ジメチルプチル基、2,3-ジメチルプチル基、2,3-ジメチルプチル基、1,1-エチルプチル基、2-エチルプチル基、1,1-エチルプチル基、1,2-トリメチルプロピル基、1-エチルプロピル基、1-エチルー1-メチルプロピル基、1-エチルー2-メチルプロピル基等が挙げられる。これらの基のうち、メチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、プチル基などの炭素数が1~4個のアルキル基が好ましい。

「低級アルキレン基」としては、具体的には例えばメチレン基、エチレン基、メチルメチレン基、トリメチレン基、1ーメチルエチレン基、2ーメチルエチレン基、テトラメチレン基、1ーメチルトリメチレン基、2ーメチルトリメチレン基、3ーメチルトリメチレン基、7ロピルメチレン基、イソプロピルメチレン基、3ーメチルテトラメチレン基、1ーメチルテトラメチレン基、2ーメチルテトラメチレン基、3ーエチルトリメチレン基、2ーエチルトリメチレン基、3ーエチルトリメチレン基、1ーエチルトリメチレン基、2ーエチルトリメチレン基、1ーエチルトリメチレン基、2・2ージメチルトリメチレン基、1・1ージメチルトリメチレン基、1・1ージメチルトリメチレン基、1・1ージメチルトリメチレン基、1・1ーメチルペンタメ

チレン基、2-メチルペンタメチレン基、3-メチルペンタメチレン基、4-メ チルペンタメチレン基、5-メチルペンタメチレン基、1、1-ジメチルテトラ メチレン基、4、4-ジメチルテトラメチレン基等が挙げられる。

これらの基のうち炭素数1~4個のアルキレン基が好ましく, 更に好ましくは メチレン基,メチルメチレン基,エチルメチレン基,プロピルメチレン基,イソ プロピルメチレン基等である。

「低級アルキリデン基」は炭素数が2乃至6個の直鎖又は分枝状のアルキリデ ン基であり、具体的にはメチリデン基(CH2=)、エチリデン基(CH3-C H=), プロピリデン基(CH:-CH:-CH=), イソプロピリデン基

ルプロピリデン基、ペンチリデン基、メチルブチリデン基、エチルプロピリテン 基、ヘキシリデン基、メチルペンチリデン基、エチルプチリデン基、プロピルプ ロピリデン基等が挙げられ、好ましくはメチリデン基、エチリデン基又はイソプ ロピリデン基である。低級アルキリデン基で置換された低級アルキレン基とは、 低級アルキレン基の任意の炭素原子に結合している2つの水素原子が、低級アル

キリデン基の二重結合と置換したものであり、好ましくはビニリデン基 (-C-), エキソイソプロピリデンメチレン基(-C-), エキソエチ CH2

 $C(CH_3),$

リデンメチレン基(- C -) , エキソメチレンエチレン基 CHCH.

- C - CH2 -, - CH2 - C -), エキソイソプロピリデンエチレン基 CH₂ CH₂

また、上記「低級アルキレン基」は、水酸基、アリール基あるいはオキソ基 (=0)で任意の位置で置換されていてもよい。

ここで、「アリール基」とは炭素環アリールを意味し、具体的にはフェニル基。

ビフェニル基又はナフチル基等が挙げられ、好ましくはフェニル基である。従って、水酸基、アリール基あるいはオキソ基で置換されていてもよい低級アルキレン基として、具体的には、

ヒドロキシメチレン基(- CH-), (ヒドロキシ) (メチル) メチレン基 | OH

$$(-CH-CH_2-, -CH_2-CH-)$$
, フェニルトリメチレン基
 $CH_2 CH_2-$

「低級アルキレン基」の置換基として好ましいものは炭素数1~3の低級アルキリデン基,フェニル基等である。

「アラルキル基」とは、前記低級アルキル基の任意の位置に上述のアリール基 が置換した基を意味し、具体的にはベンジル基、フェネチル基、ナフチルメチル 基等が挙げられる。

さらに、本発明化合物は、無機酸又は有機酸と塩を形成することができる場合があり、それらの塩も遊離塩基と同様にステロイド17-20リアーゼ阻害作用を有する。好適な塩としては、例えば、塩酸、臭化水素酸、ヨウ化水素酸、硫酸、硝酸、リン酸等の無機酸塩、ギ酸、酢酸、プロピオン酸、シュウ酸、マロン酸、コハク酸、フマル酸、マレイン酸、乳酸、リンゴ酸、酒石酸、クエン酸、メタンスルホン酸、エタンスルホン酸等の有機酸塩を挙げることができる。

置換基の種類によっては、薬学的に許容されるアルカリ金属又はアルカリ土類 金属(例えば、ナトリウム、カリウム、マグネシウム、又はカルシウム)との塩、 アンモニア、トリエチルアミン等との有機アミンとの塩も形成することができる 場合がある。

本発明化合物は、前述の基A又は置換基の種類により、不斉炭素原子を有する場合があり、係る化合物には、不斉炭素原子に基づく光学異性体が存在し、2以

上の不斉炭素原子を有するときは、更に、ジアステレオ異性体が存在する。さらに、二重結合に基づく幾何異性体(シス体、トランス体)や互変異生体が存在する。本発明には、これらの各種異性体の単離されたもの及びこれら異性体の混合物が含まれる。

また、本発明化合物は、各種の水和物、メタノール、エタノール等の各種溶媒和物、互変異性体、結晶多形等も存在し、本発明化合物には、これら化合物の単離されたもの及びその混合物全ての化合物が含まれる。

本発明化合物は、種々の合成法を適応して製造することができる。以下にその代表的製造法を例示する。

なお、本発明化合物(I)中Xが後述の反応を阻害する場合には適宜保護基を用いて反応を行うことができる。例えばXが-NH-である場合、保護基P'を用いて-NP'-とする。基P'は通常のアミノ基の保護基を意味し、ベンジル基、ベンズヒドリル基、トリチル基、4-メトキシベンジル基等のベンジル系の保護基、ホルミル基、アセチル基、プロピオニル基等のアシル基、ベンジルオキシカルボニル基等のアラルキルオキシカルボニル基、tert-ブトキシカルボニル基等の低級アルコキシカルボニル基、トシル基、ベンゼンスルホニル基、メタンスルホニル基等のスルホニル基、メトキシメチル基、テトラヒドロピラニル基等のアミノアセタール型の保護基、トリメチルシリル基、tert-ブチルジメチルシリル基等のトリアルキルシリル基等である。

第1製法

(式中の記号は、以下の通りである。

Hal:ハロゲン原子

B:単結合、又はアリール基で置換されていてもよい炭素数1乃至5個のアルキレン基

P²:トリチル基等のベンジル系の保護基

R³*: 低級アルキル基又はアリール基

R¹:水素原子, 低級アルキル基又はアリール基

R³ - M: アルキルリチウム, アリールリチウム又はグリニャール試薬等の有機 金属試薬

(Mはリチウム, -Mg-Hal等)

以下同様。)

ハロゲン原子とは、フッ素原子、塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子を意味する。 本製造法は、以下の如く行われる。

第1工程:テトラヒドロフラン(THF),ジオキサン,ジエチルエーテルまたはジメトキシエタン等の有機溶媒中、ハロゲン化合物(II)を金属試薬(n ープチルリチウム等のアルキルリチウム又は金属マグネシウム等)と反応させて得た有機金属試薬と、その反応対応量、好ましくは $1\sim2$ 当量のアルデヒド化合物(III)とを冷却下、好ましくは $-100\sim0$ で下で反応させ、2 級アルコール(IV)を得る工程である。

第2工程:ジクロロメタン,ジクロロエタン,クロロホルム,THF,ジオキサン,ベンゼン等の有機溶媒中,2級アルコール(IV)と酸化剤(二酸化マンガン,クロム酸等)により,常法の酸化反応によりケトン体(V)を得る工程である。

第3工程: THF, ジオキサン, ジエチルエーテル, ジメトキシエタン等の有機溶媒中, ケトン体(V) とその反応対応量, 1~2当量の有機金属試薬(VI)(グリニャール試薬, アルキルリチウム試薬等)とを0℃~室温下反応させ, 3級アルコール(VII)を得る工程である。

以上、第2工程並びに第3工程はR³が低級アルキル基又はアリール基の場合に行う工程である。

第4工程:メタノール、エタノール又は酢酸等の有機溶媒中、2級アルコール (IV)又は3級アルコール (VII)を重量で10~100%量の触媒(10%パラジウムー炭素、パラジウム、水酸化パラジウム、酸化パラジウム、白金、

酸化白金等)存在下水素雰囲気中室温~還流温度下で反応させ、イミダゾール化合物(Ia')を得る工程である。

尚、保護基 P^2 の種類(例えばトリチル基)によっては、第1 工程(R^3 が水素原子の場合)もしくは第3 工程(R^3 が低級アルキル基又はアリール基の場合)の反応終了後に酸性条件下で処理することにより脱保護反応を行ない、2 級アルコール(I V a)もしくは3 級アルコール(V I a)とした後、第4 工程により化合物(I a a)を得ることもできる。

$$HN \longrightarrow B$$
 $(IV a)$
 $HN \longrightarrow B$
 $(VII a)$

また、第1工程において、アルデヒド化合物(III)に代えてケトン体(下記IIIa)を用いることにより、第2工程、第3工程、を経ることなく3級アルコール(VII)を得ることができる。又、同様に第1工程においてアルデヒド化合物(III)に代えて、アルデヒド化合物(IIIb)を用いることにより、第2製法を経ることなく対応する置換イミダゾール(Ib)を得ることができる。

$$P^2 - N \longrightarrow B \longrightarrow R^{3 \cdot \bullet}$$
 $N \longrightarrow R^{1 \cdot \bullet}$ CHO

(III a), (III b)

(式中、R1*は低級アルキル基又はアラルキル基を意味する。以下同様。)

PCT/JP96/00490

WO 96/26927

第2製法

本製造法は、置換イミダゾール(Ib)を得るものである。

第1工程: アセトニトリル、THF、ジメチルホルムアミド (DMF) 等の有機溶媒中、イミダゾール化合物 (Ia) とその反応対応量、 $1\sim5$ 当量のジメチルカルバモイルクロリドとを室温~還流温度下反応させ、カルバモイル体 (VII) を得る工程である。

第2工程:アセトニトリル、THF、DMF等の有機溶媒中、カルバモイル体 (VIII) と反応対応量もしくは過剰量のアルキルハライド又はアラルキルハライド (IX) とを室温~還流温度下反応させてオニウム化合物を得、そのオニウム化合物にアンモニアを反応させることにより置換イミダゾール化合物 (Ib) を得る工程である。

第3製法

(式中の記号は、以下の通りである。

P³:アルキルチオ基,アリールチオ基等の保護基

R4:水素原子、低級アルキル基又はアリール基

以下同様。)

本製造法は、置換イミダゾール(Ic)を得るものである。

第1工程: THF, ジオキサン, ジエチルエーテル, ジメトキシエタン等の有機溶媒中, アルキルチオ基又はアリールチオ基等の保護基で保護されたイミダゾール(X)を塩基(n-ブチルリチウム等のアルキルリチウム, リチウムジイソ

PCT/JP96/00490

プロピルアミド等のリチウムアミド試薬等)と反応させて得た有機金属試薬と、その反応対応量、1~2当量のアルデヒドもしくはケトン(XI)とを冷却下、好ましくは-100℃~0℃下反応させ、保護されたイミダブリル置換アルコール(XII)を得る工程である。

第2工程:メタノール又はエタノール等の有機溶媒中,ラネーニッケル等の存在下,室温~還流温度下で化合物(XⅡ)のイミダゾール環の保護基を除去し,イミダゾリル置換アルコール(XⅢ)を得る工程である。

第3工程:メタノール, エタノール又は酢酸等の有機溶媒中, イミダゾリル置換アルコール (XII) を, 重量で10~100%量の触媒(10%パラジウムー炭素, パラジウム, 水酸化パラジウム, 酸化パラジウム, 白金, 酸化白金等) 存在下, 水素雰囲気中, 室温~還流温度下で反応させ, 本発明化合物 (Ic) を得る工程である。

(別法)

ジクロロメタン,ジクロロエタン,クロロホルム,THF,ジオキサン,ベンゼン,トリフルオロ酢酸等の有機溶媒中,イミダゾリル置換アルコール(XⅢ)を,その反応対応量もしくは過剰量のトリアルキルシラン等の還元剤存在下,トリフルオロ酢酸,トリフルオロボラン等の酸を添加し0℃~還流温度下で反応させることにより、本発明化合物(Ic)が得られる。

第4製法

(式中R⁶ 及びR⁶ は同一又は異なって水素原子又は低級アルキル基を意味する。) 本製造法は、低級アルキリデン基を有する本発明化合物 (Ie) 又は (If) の製法である。

化合物(Ie)又は(If)は、メタノール、エタノール、THF、ジオキサン、ジクロロメタン、ジクロロエタン、クロロホルム、ベンゼン、酢酸又はトリフルオロ酢酸等の有機溶媒中、前述の第1製法及び第3製法における3級アルコール(VII)あるいは(XⅢ)を塩酸、酢酸、トリフルオロ酢酸、p-トルエンスルホン酸等による酸性条件下脱水し、その後必要に応じてそれぞれの製法に示される工程を行うことにより得られる。

第5製法

(式中、R⁷ は低級アルキル基を意味する。)

第1工程: THF, ジオキサン, ベンゼン又はDMF等の有機溶媒中, ハロメチル化合物(XIV)と, その反応対応量のトリアルキルホスファイトとを室温~還流温度下で反応させ、ホスホネート体(XV)を得る工程である。

第2工程: THF, ジオキサン, ジメトキシエタン, ジエチルエーテル又はベンゼン等の有機溶媒中, ホスホネート (XV) と, その反応対応量, $1\sim2$ 当量のアルデヒド化合物 (Π) とを塩基 (水素化ナトリウム, 水素化カリウム, カリウム $t \in r \ t -$ プトキシド, カリウムビストリメチルシリルアミド, n -プチルリチウム等のアルキルリチウム, リチウムジイソプロピルアミド等のリチウムアミド等) 存在下, $0 \sim$ 湿流温度下で反応させ、オレフィン体 (XVI) (2種の幾何異性体を含む)を得る工程である。

第3工程:メタノール, エタノール, THF, ジオキサン, 酢酸, トリフルオロ酢酸等の有機溶媒中, 第2工程で得られたオレフィン化合物 (XVI)を酸性(塩酸, 酢酸, トリフルオロ酢酸, p-トルエンスルホン酸等)条件下, 室温~還流温度下で反応させ、イミダゾール環の脱保護を行う工程である。

第4工程:本工程は常法の接触水素添加法により行われる。メタノール, エタノール, 酢酸エチル, THF, ジオキサン等の有機溶媒中, 第3工程で得られたオレフィン化合物(XVII)を, 水素雰囲気中触媒(パラジウム, 水酸化パラジウム, 酸化パラジウム, 白金, 酸化白金等)存在下還元して、本発明化合物(Id)を得る工程である。

保護基 P^2 が接触水素添加で除去されうるものである場合は、化合物 (XVI) から第3工程を経ることなく、第4工程により直接化合物 (Id) を得ることができる。

PCT/JP96/00490

WO 96/26927

第6製法

Hal
$$(XIV)$$
 $(XVIII)$ (XIV) (XIV) (XIV) (XIV) (XIV) (XIV) (XIV) (XIV) (XIV)

(式中、P'はトリメチルシリル基等の保護基を意味する。)

本製造法はメチレン基を有する本発明化合物(Ig)の別途製法である。

四塩化チタン等のルイス酸触媒の存在下、クロロホルム等の有機溶媒中ハロメチル体(XIV)とトリメチルシリル基等の保護基で保護されたイミダゾール(XVIII)とを冷却下乃至室温下で反応させることにより化合物(Ig)を得ることができる。

いずれの製法においても、保護基の除去は常法により行われる。例えば、酸化 反応、還元反応、酸性又は塩基性条件下での加水分解等である。

このようにして製造された本発明化合物は、遊離化合物、その塩、水和物、各種溶媒和物、結晶多形などとして単離され、精製される。本発明化合物(I)の製薬学的に許容される塩は、常法の造塩反応に付すことにより製造することもできる。

単離精製は、抽出、分別結晶化、各種分画クロマトグラフィー等通常の化学操作を適用して行われる。

また、光学異性体は、適当な原料化合物を選択することにより、あるいはラセミ化合物のラセミ分割法(例えば、一般的な光学活性な酸とのジアステレオマー塩に導き、光学分割する方法等)により立体化学的に純粋な異性体に導くことができる。

産業上の利用可能性

本発明化合物は、生体内でコレステロールからアンドロゲンを生成することに 関与する酵素であるステロイド17-20リアーゼの活性を阻害する作用を有し ている。従って、本発明化合物は、アンドロゲン、及び、アンドロゲンを基質と して合成されるエストロゲンの合成を阻害することによって、これらが増悪因子 となる諸疾患、例えば、前立腺癌、前立腺肥大症、男性化症、多毛症、乳癌、乳 腺症、子宮筋腫、及び子宮内膜症等の予防、治療薬として有用である。

本発明化合物の有用性は以下の試験方法により確認された。

(1) ラットステロイド 1 7 - 2 0 リアーゼ阻害活性の測定 [in vitro] ジャーナル・オヴ・ステロイド・バイオケミストリー (J. Steroid Biochem.) Vol. 33, No. 6, 1191-1195(1989) に準じて行った。

10週齢の雄のウイスター(Wistar)ラットより精巣を取り出し、精巣を均一化した後、遠心分離によりミクロゾームを得た。ミクロゾームタンパク質 $50\mu g$, $1\mu M$ [1, $2-^3H$] -17α -ヒドロキシプロゲステロン(5. $55\times10^5 d$ pm),及び試験化合物を、pHが7. 4050 mMリン酸緩衝液 $100\mu 1$ に溶かし、NADPH溶液を加え、次いで、37%で $60分インキュベートした。メタノールとテトラヒドロフランとの混合溶媒(2:3)<math>400\mu 1$ を加えて、遠心し、上澄み中の基質及び生成物(アンドロステンジオン(androstenedione)及びテストステロン(testosterone))の放射活性を、放射性同位体の検出器付きの高性能液体クロマトグラフィー(HPLC)により測定し、試験化合物によるステロイド17-20リアーゼの阻害活性を調べた。その結果を表1に示す。

表 i

| 試験化合物 | ステロイド17-20リアーゼ阻害活性 ICs。 | | | | |
|---------|----------------------------|--|--|--|--|
| 実施例 l e | 3. 9 n M | | | | |
| 実施例13 | 2. 5 n M | | | | |
| 対照化合物" | 12.7nM | | | | |

以上の結果より、本発明化合物は、対照化合物に比較し優れた効果を有することが示された。

(2) 生体内ラットテストステロン合成阻害活性の測定 [in vivo] ジャーナル・オヴ・ステロイド・バイオケミストリー (J. Steroid Biochem.) V ol. 32, No. 6, 781-788(1989) に準じて行った。

10週齢の雄のウイスター(Wistar)ラットに試験薬物を経口投与した。薬物 投与から一定時間経過後に断頭採血を行い、得られた血清中のテストステロン濃 度を放射性同位体アッセイにて測定し、テストステロン合成阻害活性を求めた。 その結果、本発明化合物は強いテストステロン合成阻害活性を示した。

(3) ラット前立腺重量低下作用

10週齢の雄のウィスター(Wistar)ラットに試験薬物を連日経口投与し、2 週間後の前立腺重量を測定した。その結果、本発明化合物は強い前立腺重量低下 作用を示した。

これらの薬理試験の結果、本発明化合物はin vitro及びin vivoにおいて優れたステロイド17-20リアーゼ阻害活性を有することが示された。また、本発明化合物は、持続性、酵素特異性についても優れている。

一般式(I)で示される化合物や製薬学的に許容されるその塩または水和物等の1種又は2種以上を有効成分として含有する医薬組成物は、通常用いられてい

る製剤用の担体や賦形剤, その他の添加剤を用いて, 錠剤, 散剤, 細粒剤, 顆粒剤, カプセル剤, 丸剤, 液剤, 注射剤, 坐剤等に調製され, 経口的又は非経口的に投与される。

投与量は症状、投与対象の年令、性別、体重等を考慮して個々の場合に応じて適宜決定されるが、通常成人1日につき0.1~100mg、好ましくは0.1~10mgの範囲で1日1回から数回に分け経口投与されるかまたは成人1日につき0.1~100mgの範囲で、1日1回から数回に分け非経口投与されるか、または、1日1時間~24時間の範囲で静脈内持続投与される。もちろん前記したように、投与量は種々の条件で変動するので、上記投与量範囲より少ない量で十分な場合もある。

本発明による経口投与のための固体組成物としては、錠剤、散剤、顆粒剤等が用いられる。このような固体組成物においては、一つまたはそれ以上の活性物質が、少なくとも一つの不活性な希釈剤、例えば乳糖、マンニトール、プドウ糖、ヒドロキシプロピルセルロース、微結晶セルロース、デンプン、ポリビニルピロリドン、メタケイ酸アルミン酸マグネシウム等と混合される。組成物は、常法に従って、不活性な希釈剤以外の添加剤、例えばステアリン酸マグネシウムのような潤滑剤や繊維素グリコール酸カルシウムのような崩壊剤、ラクトースのような安定化剤、グルタミン酸またはアスパラギン酸のような溶解補助剤を含有していてもよい。錠剤または丸剤は必要によりショ糖、ゼラチン、ヒドロキシプロピルセルロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロースフタレートなどの胃溶性あるいは腸溶性物質のフィルムで被膜してもよい。

経口投与のための液体組成物は、薬剤的に許容される乳濁剤、溶液剤、懸濁剤、 シロップ剤、エリキシル剤等を含み、一般的に用いられる不活性な希釈剤、例え ば精製水、エタノールを含む。この組成物は不活性な希釈剤以外に湿潤剤、懸濁 剤のような補助剤、甘味剤、風味剤、芳香剤、防腐剤を含有していてもよい。

非経口投与のための注射剤としては、無菌の水性又は非水性の、溶液剤、懸濁剤、及び乳濁剤を包含する。水性の溶液剤、懸濁剤としては、例えば注射剤用蒸留水及び生理食塩水が含まれる。非水溶性の溶液剤、懸濁剤としては、例えばプ

ロピレングリコール, ポリエチレングリコール, オリーブ油の様な植物油, エタ ノールのようなアルコール類, ポリソルベート 8 0 (商品名) の様な界面活性剤 等がある。このような組成物は, さらに防腐剤, 湿潤剤, 乳化剤, 分散剤, 安定 化剤 (例えば, ラクトース), 溶解補助剤 (例えば, グルタミン酸, アスパラギン酸) のような補助剤を含んでもよい。これらは例えばバクテリア保留フィルターを通す濾過, 殺菌剤の配合, 又は照射によって, 無菌化される。これらはまた 無菌の固体組成物を製造し, 使用前に無菌水または無菌の注射用溶媒に溶解して 使用することもできる。

発明を実施するための最良の形態

以下,実施例を掲記し,本発明を更に詳細に説明する。なお,本発明は実施例 化合物には限定されない。さらに,本発明で使用される原料が新規なものは,参 考例として説明する。

参考例1

2-プロモー9-トシルー9H-カルバゾール

2-ブロモー9H-カルバゾール7.39g(30.0mmo1)をテトラヒドロフラン110mlに溶解し、この溶液に水素化ナトリウム(60%油性)1.32g(33.0mmo1)を加え、30分間加熱還流した。反応溶液を室温まで冷却後、この溶液にトシルクロリド5.72g(30.0mmo1)を加え、さらに同温で20分間攪拌した。この溶液を5%クエン酸水溶液に注いだ後、酢酸エチルで注出し、有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧下溶媒を留去して粗結晶12.42gを得た。さらに、酢酸エチルーnーヘキサンから再結晶して表題化合物8.21gを白色結晶として得た。核磁気共鳴スペクトル(DMSO-da、TMS内部標準)

 δ : 2. 26 (3H, s), 7. 32 (2H, d, J=9Hz), 7. 46 (1H, t, J=8Hz), 7. 59 \sim 7. 65 (2H, m), 7. 76 (2H, d, J=9Hz), 8. 12 \sim 8. 17 (2H, m), 8. 22 (1H, d, J=9Hz), 8. 39 (1H, d, J=2Hz).

WO 96/26927

参考例2

参考例1と同様にして参考例2の化合物を得た。

9-ベンゼンスルホニル-3-プロモ-9H-カルバゾール

原料化合物: 3-プロモー9H-カルバゾールとベンゼンスルホニルクロリド 核磁気共鳴スペクトル (DMSO-d。, TMS内部標準)

 $\delta: 7.45 \sim 7.53$ (3H, m), 7.61 ~ 7.66 (2H, m),

7. 74 (1H, dd, J=2Hz, 9Hz), 7. $85\sim7$. 87 (2H, m),

8. $21 \sim 8$. 26 (3H, m), 8. 46 (1H, d, J = 2Hz).

参考例3

2-プロモー9-テトラヒドロピラニルー9H-カルパゾール

2-プロモー9H-カルパゾール24.61g(100mmo1),塩化メチレン250m1,3,4-ジヒドロー2H-ピラン11.4m1(125mmo1),カンファースルホン酸1.16g(5.0mmo1)の混合物を室温で30分間攪拌した。反応溶液を1N水酸化ナトリウム水溶液に注ぎ、分液後、有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧下溶媒を留去し、黄色油状粗精製物を得た。さらにメタノールから結晶化し、表題化合物23.80gを白色結晶として得た。

核磁気共鳴スペクトル(DMSO-d。, TMS内部標準)

 $\delta:1.$ 62 (1 H, d, J=13Hz), 1. 72~1. 89 (3 H, m), 1. 96~1. 98 (1 H, m), 2. 26~2. 34 (1 H, m), 3. 78 ~3. 83 (1 H, m), 4. 14~4. 16 (1 H, m), 6. 00 (1 H, dd, J=2Hz, 11Hz), 7. 24 (1 H, t, J=7Hz), 7. 36 (1 H, dd, J=2Hz, 9Hz), 7. 45~7. 48 (1 H, m), 7. 80 (1 H, d, J=8Hz), 8. 00 (1 H, d, J=1Hz), 8. 10 (1 H, d, J=8Hz), 8. 16 (1 H, d, J=7Hz).

参考例 4

参考例1と同様にして参考例4の化合物を得た。

3-プロモー9-トシルー9H-カルパプール

原料化合物: 3-プロモー9H-カルバゾールとトシルクロリド 核磁気共鳴スペクトル (DMSO-d。, TMS内部標準)

 δ : 2. 24 (1H, s), 7. 28 (2H, d, J=8Hz), 7. 46 (1H, t, J=7Hz), 7. 62 (1H, t, J=7Hz), 7. 72~7. 75 (3H, m), 8. 07~8. 30 (3H, m), 8. 45 (1H, d, J=2Hz).

実施例1

a) (9-1) + 9H-1 + 2H-1 + 2H-1 + 2H-1 + 1H-1 + 1H

アルゴン雰囲気中で2-ブロモー9-トシルー9H-カルバゾール6.00g (15.0mmol)をテトラヒドロフラン60mlに溶解し、この溶液に-70℃以下でn-ブチルリチウム(1.64Mへキサン溶液)9.2ml(15.1mmol)を滴下し、次いで1-トリチルー1H-イミダゾールー4-カルバルデヒド5.08g(15.0ml)のテトラヒドロフラン溶液(60ml)を滴下後、反応溶液を室温まで昇温した。この溶液を5%クエン酸水溶液に注ぎ、酢酸エチルで抽出後、有機層を水、飽和食塩水で洗浄、硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧下溶媒を留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム-酢酸エチルで溶出)にて精製し、表題化合物4.69g (7.11mmol)を白色結晶として得た。

核磁気共鳴スペクトル (DMSO-da, TMS内部標準)

 $\delta: 2. \ 20 \ (3\,H, \ s), \ 5. \ 79 \ (1\,H, \ d, \ J=5\,Hz), \ 5. \ 86$ (1 H, d, $J=5\,Hz$), 6. 87 (1 H, s), 7. 12~7. 14 (8 H, m), 7. 34~7. 45 (12 H, m), 7. 54 (1 H, t, $J=7\,Hz$), 7. 64 (2 H, d, $J=8\,Hz$), 8. 02 (1 H, d, $J=8\,Hz$), 8. 07 (1 H, d, $J=7\,Hz$), 8. 23 (1 H, d, $J=9\,Hz$), 8. 27 (1 H, s).

b) (9-トシルー9H-カルバゾールー2-イル) (1-トリチルー1H- イミダゾールー4ーイル) ケトン

(9-トシル-9H-カルバゾール-2-イル) (1-トリチル-1H-イミダゾール-4-イル) メタノール4. 00g(6.06mmol), 二酸化マンガン(70%) 15.1g(124mmol), クロロホルム80mlの混合物を16時間加熱還流し,反応溶液を放冷後,濾過して得られた濾液を減圧下濃縮し,乾燥した。残査に酢酸エチル40mlを加え,析出した白色結晶を濾取,乾燥して表題化合物2.98g(4.53mmol)を得た。

核磁気共鳴スペクトル(DMSO-d。, TMS内部標準)

 $\delta: 2. 23 (3 \text{ H, s}), 7. 21 \sim 7. 27 (8 \text{ H, m}), 7. 42 \sim 7. 49 (10 \text{ H, m}), 7. 64 \sim 7. 67 (1 \text{ H, m}), 7. 74 (1 \text{ H, s}), 7. 78 \sim 7. 83 (3 \text{ H, m}), 8. 22 \sim 8. 30 (4 \text{ H, m}), 9. 32 (1 \text{ H, s}).$

c) 1-(9-トシル-9H-カルバゾール-2-イル)-1-(1-トリチル-1H-イミダゾール-4-イル) エタノール

アルゴン雰囲気下, (9-トシル-9H-カルバゾール-2-イル) (1-トリチル-1H-イミダゾール-4-イル) ケトン2.80g(4.26mmo1)をテトラヒドロフラン42m1に溶解し, 氷冷下この溶液にメチルマグネシウムブロミド(3.0Mジエチルエーテル溶液)1.70m1(5.10mmo1)を滴下後,同温で10分間撹拌した。反応溶液を5%クエン酸水溶液に注ぎ,酢酸エチルで抽出後,有機層を水,飽和食塩水で洗浄,硫酸マグネシウムで乾燥後,減圧下溶媒を留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルムーへキサン→クロロホルムー酢酸エチルで溶出)にて精製し、表題化合物1.85g(2.75mmo1)を白色結晶として得た。

核磁気共鳴スペクトル(DMSO-de, TMS内部標準)

 $\delta:1.81(3H, s), 2.19(3H, s), 5.71(1H, s),$ 6.87(1H, s), 7.12~7.14(8H, m), 7.36~7.44
(11H, m), 7.51~7.59(2H, m), 7.64(2H, d, J=8Hz), 7.98(1H, d, J=8Hz), 8.05(1H, d, J=8Hz), 8.24(1H, d, J=8Hz), 8.37(1H, s).

PCT/JP96/00490

d) 2-[1-(1H-イミダゾール-4-イル) エチル] -9-トシル-9 H-カルパゾール

1-(9-トシル-9H-カルバゾール-2-イル)-1-(1-トリチルー1H-イミダゾール-4-イル)エタノール1.80g(2.67mmo1)を
酢酸18ml溶解し、これに10%パラジウム-カーボン粉末180mgを加え、
3気圧の水素雰囲気中で16時間、70℃に加熱、撹拌した。放冷後、パラジウム-カーボン粉末を濾去し、濾液を減圧下濃縮後、残渣に酢酸エチルを加え、1
M炭酸カリウム水溶液、水、飽和食塩水で洗浄した。有機層を硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧下溶媒を留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム-メタノール-29%アンモニア水で溶出)にて精製して表題化合物1.03g(2.48mmo1)を白色泡状物として得た。
核磁気共鳴スペクトル(DMSO-d。,TMS内部標準)

δ:1.63(3H, d, J=7Hz), 2.24(3H, s), 4.26 ~4.28(1H, m), 6.87(1H, s), 7.24(2H, d, J=9 Hz), 7.33~7.34(1H, m), 7.40(1H, t, J=7Hz), 7.53(1H, t, J=7Hz), 7.62~7.63(3H, m), 7.9 8(1H, d, J=8Hz), 8.05(1H, d, J=7Hz), 8.10 (1H, s), 8.24(1H, d, J=9Hz), 11.87(1H, s). e) 2-[1-(1H-イミダゾールー4ーイル) エチル] -9H-カルバゾール

2-[1-(1H-イミダゾール-4-イル)、エチル]-9-トシル-9H-カルバゾール1.00g(2.41mmo1), エタノール30m1, 2N水酸化ナトリウム水溶液30m1の混合物を40時間加熱還流した。放冷後反応溶液に酢酸4.1m1を加えて中和後,減圧下溶媒を留去し、残渣に酢酸エチルを加え,1M炭酸カリウム水溶液,水、飽和食塩水で洗浄した。有機層を硫酸マグネシウムで乾燥後,溶媒を留去して得られた残査をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム-メタノール-29%アンモニア水で溶出)にて精製し、表題化合物0.41g(1.57mmo1)を得た。さらにこれを酢酸エチルか

ら再結晶して白色結晶生成物を得た。

融点:216~218℃

核磁気共鳴スペクトル(DMSO-da, TMS内部標準)

 $\delta: 1.60 (3 \text{ H}, d, J=7 \text{ Hz}), 4.19 \sim 4.21 (1 \text{ H}, m),$

- 6. 79(1H, s), 7. 06(1H, d, J=8Hz), 7. 11(1H, d)
- t, J = 7 Hz), 7. 29 (1H, s), 7. 32 (1H, t, J = 8 Hz),
- 7. 43 (1H, d, J=8Hz), 7. 51 (1H, s), 7. 97 (1H,
- d, J=8Hz), 8. 03 (1H, d, J=7Hz), 11. 08 (1H, s), 11. 79 (1H, s).
- f) 2- [1-(1H-イミダゾール-4-イル) エチル] -9H-カルパゾ ール・1 塩酸塩

2-[1-(1H-イミダゾール-4-イル) エチル] -9H-カルバゾール 8. 6g(32.9mmol) をエタノール 200ml に溶解し、氷冷下 4N 塩化水素酢酸エチル溶液 24.7ml (98.7mmol) を加えた。溶媒を減圧下留去し、粗結晶 9.9g を得た。

さらにエタノールー酢酸エチルから再結晶を行ない、麦題化合物 8. 69gを 白色結晶として得た。

元素分析値 (C₁₇H₁₅N₃・HC1として)

C(%) H(%) N(%) C1(%)

理論値 68.57 5.42 14.11 11.91

実験値 68.39 5.49 14.02 12.07

質量分析値(m/z):(262(M+H)+, APCI)

核磁気共鳴スペクトル (DMSO-de, TMS内部標準)

 $\delta:1.69(3H, d, J=7Hz), 4.43(1H, q, J=7Hz),$ 7.07(1H, d, J=8Hz), 7.12~7.15(1H, m), 7.3
4~7.37(2H, m), 7.47(1H, d, J=8Hz), 7.57(1H, s), 8.04~8.08(2H, m), 9.03(1H, s), 11.2
8(1H, s), 14,43(2H, br).

実施例2

a) 2-(1H-イミダゾール-4-イルメチル) -9-トシル-9H-カル バゾール

(9-トシル-9H-カルバゾール-2-イル) (1-トリチル-1H-イミダゾール-4-イル) メタノール530mg (0.8mmol) を酢酸16mlに溶解し、これに10%パラジウム-カーボン粉末60mgを加え、3気圧の水素雰囲気中で2日間70℃に加熱。攪拌した。放冷後パラジウム-カーボン粉末を濾去し、滤液を減圧下濃縮後、残渣に酢酸エチルを加え、1M炭酸カリウム水溶液、水、飽和食塩水で洗浄した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧下溶媒を留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム-メタノール-29%アンモニア水溶液で溶出)にて精製し、表題化合物280mg (0.7mmol)を白色泡状物として得た。

核磁気共鳴スペクトル(DMSO-d。, TMS内部標準)

 $\delta: 2. 24 (3 \text{H, s}), 4. 06 (2 \text{H, s}), 6. 84 (1 \text{H, br}),$ 7. 24 (2 H, d, J=9 Hz), 7. 31~7. 33 (1 H, m), 7. 3
9~7. 41 (1 H, m), 7. 51~7. 55 (1 H, m), 7. 63~7.
67 (3 H, m), 7. 99 (1 H, d, J=8 Hz), 8. 06 (1 H, d,
J=8 Hz), 8. 13 (1 H, s), 8. 23 (1 H, d, J=9 Hz), 1
1. 90 (1 H, br).

b) 2-(1H-イミダゾール-4-イルメチル) -9H-カルバゾール 2-(1H-イミダゾール-4-イルメチル) -9-トシル-9H-カルバゾール280mg(0.7mmol), エタノール30ml, 1N水酸化ナトリウム水溶液4mlの混合物を5時間加熱還流した。放冷後反応溶液に酢酸を加えて中和後,溶媒を減圧下留去し、残渣に酢酸エチルを加え1M炭酸カリウム水溶液,水,飽和食塩水で洗浄した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム-メタノール-29%アンモニア水溶液で溶出)にて精製し、表類化合物140mg(0.57mmol)を得た。さらに酢酸エチルから再結晶を行ない、白色結晶とした。

PCT/JP96/00490

WO 96/26927

融点 230~232℃(分解)

核磁気共鳴スペクトル(DMSO-d。, TMS内部標準)

 $\delta: 4.00 (2H, s), 6.78 (1H, s), 7.05 (1H, d, J=8Hz), 7.11 (1H, t, J=7Hz), 7.29 \sim 7.34 (2H, m), 7.42 \sim 7.44 (1H, m), 7.53 (1H, s), 7.98 (1H, d, J=8Hz), 8.04 (1H, d, J=7Hz), 11.10 (1H, s), 11.82 (1H, br).$

c) 2-(1H-イミダゾール-4-イルメチル)-9H-カルパゾール・1 塩酸塩

2-(1H-d) ダゾールー4-d ルメチル)-9H- カルバゾール1. 02 g(4.12mmo1) とエタノール20m1 の混合物を加熱還流し、均一溶液とした後、氷冷下この溶液に4N塩化水素酢酸エチル溶液1.6m1 を加えた。減圧下、溶媒を留去し、得られた粗結晶をエタノールから2 回再結晶して表題化合物 563mg を白色結晶として得た。

元素分析値 (C₁,H₁,N₃・HC1として)

C (%) H (%) N (%) C1 (%)

理論値 67.72 4.97 14.81 12.49

実験値 67.73 5.15 14.81 12.53

質量分析値(m/z):(248(M+H)+, APCI)

核磁気共鳴スペクトル(DMSO-d。, TMS内部標準)

 $\delta:4.\ 20\ (2\,H,\ s)$, 7. 09 (1 H, d, J=8Hz), 7. 14 (1 H, t, J=8Hz), 7. 36 (1 H, t, J=8Hz), 7. 40 (1 H, s), 7. 46~7. 48 (2 H, m), 8. 04~8. 08 (2 H, m), 9. 04 (1 H, d, J=1Hz), 11. 34 (1 H, s), 15. 58 (2 H, br).

d) 2-(1H-イミダゾール-4-イルメチル)-9H-カルバゾール・1 塩酸塩・1水和物

2-(1H-イミダゾール-4-イルメチル)-9H-カルパゾール・1塩酸

PCT/JP96/00490

塩5.00g,水-エタノール(10:1)125m1の混合物を60℃に加熱, 攪拌して均一溶液とした。この溶液を攪拌しながら室温まで放冷した後、さらに 5℃で一夜攪拌した。析出した結晶を濾取、冷水25m1で洗浄後、乾燥して表 題化合物4.49gを白色結晶として得た。

元素分析値 (C₁₆H₁₂N₂・HC₁・H₂Oとして)

C(%) H(%) N(%) C1(%)

理論値 63.68 5.34 13.92 11.75

実験値 63.76 5.29 13.97 11.68

質量分析値(m/z): 248((M+H)⁺, FAB)

核磁気共鳴スペクトル(DMSO-d。, TMS内部標準)

 $\delta:4.20$ (2H, s), 7. 10 (1H, dd, J=1Hz, 8Hz), 7. 14 (1H, t, J=8Hz), 7. 34 \sim 7. 38 (1H, m), 7. 4 1 (1H, s), 7. 47 \sim 7. 48 (2H, m), 8. 04 \sim 8. 08 (2H, m), 9. 05 (1H, d, J=1Hz), 11. 38 (1H, s), 14. 6 6 (2H, br).

実施例3

a) 実施例1(a) と同様にして以下の実施例3(a) の化合物を得た。

(9-ベンゼンスルホニルー9H-カルバゾールー3-イル) (1-トリチル -1H-イミダゾールー4-イル) メタノール

原料化合物: 9 - ベンゼンスルホニル-3-プロモ-9H-カルバゾールと1-トリチル-1H-イミダゾール-4-カルバルデヒド

核磁気共鳴スペクトル(DMSO-da, TMS内部標準)

 $\delta: 5. 73 \sim 5. 74 (1 \text{ H, m}), 5. 77 \sim 5. 78 (1 \text{ H, m}),$ $6. 79 (1 \text{ H, s}), 7. 06 \sim 7. 11 (6 \text{ H, m}), 7. 28 (1 \text{ H, d},$ $J=1 \text{ Hz}), 7. 36 \sim 7. 50 (12 \text{ H, m}), 7. 54 \sim 7. 63 (3 \text{ H, m}),$ $7. 84 \sim 7. 86 (2 \text{ H, m}), 8. 05 \sim 8. 08 (2 \text{ H, m}),$ 8. 17 (1 H, d, J=9 Hz), 8. 26 (1 H, d, J=9 Hz)

b) 実施例1(d) と同様にして以下の実施例3(b) の化合物を得た。

9 - ベンゼンスルホニルー 3 - (1 H - イミダゾールー 4 - イルメチル) - 9 H - カルバゾール

原料化合物: (9-ベンゼンスルホニル-9H-カルパゾール-3-イル) (1 -トリチル-1H-イミダゾール-4-イル) メタノール

核磁気共鳴スペクトル(DMSO-d。, TMS内部標準)

 δ : 3. 99 (2H, s), 6. 80 (1H, s), 7. 40~7. 50 (4H, m), 7. 54~7. 62 (3H, m), 7. 84~7. 85 (2H, m), 7. 98 (1H, s), 8. 07 (1H, d, J=8Hz), 8. 17 (1H, d, J=9Hz), 8. 25 (1H, d, J=9Hz), 11. 85 (1H, s).

- c) 実施例1(e) と同様にして以下の実施例3(c)の化合物を得た。
- 3-(1H-イミダゾール-4-イルメチル)-9H-カルバゾール 原料化合物:9-ベンゼンスルホニル-3-(1H-イミダゾール-4-イルメ チル)-9H-カルバゾール

融点:218~220℃

核磁気共鳴スペクトル(DMSO-d。, TMS内部標準)

 δ : 3. 99 (1 H, s), 6. 72 (1 H, s), 7. 12 (1 H, t, J=7Hz), 7. 26 (1 H, d, J=8Hz), 7. 33 \sim 7. 39 (2 H, m), 7. 44 (1 H, d, J=8Hz), 7. 51 (1 H, s), 7. 94 (1 H, s), 8. 04 (1 H, d, J=8Hz), 11. 11 (1 H, s), 11. 80 (1 H, s).

実施例4

a)実施例1(a)と同様にして以下の実施例4(a)の化合物を得た。

(9-F)トラヒドロピラニルー9Hーカルパゾールー2-イル) (1-)リチルー1H-イミダソールー4-イル) メタソール

原料化合物:2-プロモー9-テトラヒドロピラニルー9H-カルバゾールと1-トリチル-1H-イミダゾールー4-カルバルデヒド

核磁気共鳴スペクトル(DMSO-ds, TMS内部標準)

 $\delta:1.\ 60\sim1.\ 69\ (3\,H,\ m)$, 1. $8\,2\sim1.\ 85\ (1\,H,\ m)$, 2. $3\,2\sim2.\ 37\ (1\,H,\ m)$, 3. $7\,9\ (1\,H,\ t,\ J=9\,H\,z)$, 4. 1 1 (1 H, br), 5. $7\,0\sim5.\ 71\ (1\,H,\ m)$, 5. $7\,4\sim5.\ 76\ (1\,H,\ m)$, 5. $9\,2\ (1\,H,\ d,\ J=9\,H\,z)$, 6. $7\,7\ (1\,H,\ s)$, 7. 0 $8\sim7.\ 10\ (7\,H,\ m)$, 7. $1\,6\sim7.\ 21\ (2\,H,\ m)$, 7. $2\,8\ (1\,H,\ d,\ J=1\,H\,z)$, 7. $3\,5\sim7.\ 41\ (9\,H,\ m)$, 7. $7\,3\sim7.\ 76\ (2\,H,\ m)$, 8. $0\,2\ (1\,H,\ d,\ J=8\,H\,z)$, 8. $0\,8\ (1\,H,\ d,\ J=8\,H\,z)$.

- b)実施例1(b)と同様にして以下の実施例4(b)の化合物を得た。
- (9-テトラヒドロピラニル-9H-カルバゾール-2-イル) (1-トリチル-1H-イミダソール-4-イル)ケトン

 $\delta:1.\ 60\sim1.\ 99\ (5\,H,\ m)$, 2. $3\,5\sim2.\ 38\ (1\,H,\ m)$, 3. $7\,8\sim3.\ 8\,2\ (1\,H,\ m)$, 4. $1\,1\sim4.\ 1\,3\ (1\,H,\ m)$, 6. $0\,0\sim6.\ 0\,3\ (1\,H,\ m)$, 7. $1\,9\ (6\,H,\ d,\ J=7\,H\,z)$, 7. $2\,6\ (1\,H,\ t,\ J=7\,H\,z)$, 7. $4\,1\sim7.\ 5\,2\ (1\,0\,H,\ m)$, 7. $6\,3\ (1\,H,\ d,\ J=1\,H\,z)$, 7. $7\,3\ (1\,H,\ d,\ J=1\,H\,z)$, 7. $8\,2\ (1\,H,\ d,\ J=9\,H\,z)$, 8. $0\,8\sim8.\ 0\,9\ (1\,H,\ m)$, 8. $2\,1\sim8.\ 2\,5\ (2\,H,\ m)$, 8. $7\,5\ (1\,H,\ s)$.

- c) (9H-カルパゾール-2-イル) (1H-イミダゾール-4-イル) ケトン

PCT/JP96/00490

WO 96/26927

し、酢酸エチルで抽出し、飽和食塩水で洗浄した。硫酸マグネシウムで有機層を乾燥後減圧下、溶媒を留去して残渣をメタノールから再結晶し表題化合物 0.1 64g(0.63mmol)(63%)を黄色結晶として得た。

融点:274℃(分解)

核磁気共鳴スペクトル(DMSO-d。, TMS内部標準)

δ: 7. 22 (1H, t, J=8Hz), 7. 47 (1H, t, J=8Hz),
7. 56 (1H, d, J=9Hz), 7. 92~7. 97 (3H, m), 8. 2
1 (1H, d, J=8Hz), 8. 24 (1H, d, J=8Hz), 8. 40
(1H, bs), 11. 52 (1H, s), 12. 90 (1H, bs).

実施例5

- a)実施例1(a)と同様にして以下の実施例5(a)の化合物を得た。
- (9-x+n-9H-nnn'y-n-2-1) (1-h)+n-1H-1ダソール-4-1) メタノール

原料化合物:2-プロモー9-エチルー9H-カルバゾールと1-トリチル-1 H-イミダゾール-4-カルバルデヒド

核磁気共鳴スペクトル(DMSO-da, TMS内部標準)

 $\delta: 1. 29 (3 \text{H, t}, J=7 \text{Hz}), 4. 39 (2 \text{H, q}, J=7 \text{Hz}),$ 5. 67 (1 H, d, J=5 Hz), 5. 76 (1 H, d, J=5 Hz), 6. $75 (1 \text{H, s}), 7. 08 \sim 7. 11 (6 \text{H, m}), 7. 13 \sim 7. 21 (2 \text{H, m}), 7. 28 (1 \text{H, s}), 7. 35 \sim 7. 43 (10 \text{H, m}), 7. 5$ 2 (1 H, s), 7. 57 (1 H, d, J=8 Hz), 8. 02 (1 H, d, J=8 Hz), 8. 09 (1 H, d, J=7 Hz).

b) 実施例1(d) と同様にして以下の実施例5(b) の化合物を得た。 9-エチル-2-(1H-イミダソール-4-イルメチル) -9H-カルバゾール

原料化合物: (9-エチル-9H-カルパゾール-2-イル) (1-トリチル-1H-イミダソール-4-イル) メタノール

融点:173~174℃

核磁気共鳴スペクトル (DMSO-d。, TMS内部標準)

 δ : 1. 30 (3H, t, J=7Hz), 4. 04 (2H, s), 4. 39 (2H, q, J=7Hz), 6. 77 (1H, s), 7. 08 (1H, d, J=8Hz), 7. 14~7. 18 (1H, m), 7. 38~7. 43 (1H, m), 7. 46 (1H, s), 7. 54~7. 57 (2H, m), 8. 02 (1H, d, J=8Hz), 8. 08 (1H, d, J=8Hz), 11. 85 (1H, bs). 実施例 6

核磁気共鳴スペクトル (DMSO-d., TMS内部標準)

 δ : 3. 00 (6H, s), 3. 98 (2H, s), 7. 07 (1H, d, J=8Hz), 7. 12 (1H, t, J=7Hz), 7. 22 (1H, s), 7. 32~7. 34 (2H, m), 7. 44 (1H, d, J=8Hz), 7. 99 (2H, d, J=6Hz), 8. 04 (1H, d, J=7Hz), 11. 11 (1H, s).

b) 2 - [(1-エチル-1H-イミダゾール-5-イル) メチル] - 9H-カルバゾール

2-[(1-ジメチルカルバモイル-1H-イミダゾール-4-イル)メチル7

-9H-カルバゾール(510mg, 1.6mmol), 無水ジメチルホルムアミド(10ml), ヨウ化エチル(5.0g, 32mmol)の混合物を100℃で4日間加熱した。反応溶液を放冷し、これにアンモニアガスを飽和させた酢酸エチル(30ml)を加え、室温で1時間撹拌後、水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム:メタノール:28%アンモニア水=30:1:0.1)で精製し、2-[(1-エチルー1H-イミダゾール-5-イル)メチル]-9H-カルバゾール(110mg)を得た。さらに酢酸エチルより再結晶し、白色結晶を得た。

融点:205~206℃

核磁気共鳴スペクトル(DMSO-d。, TMS内部標準)

 δ : 1. 13 (3H, t, J=7Hz), 3. 81 (2H, q, J=7Hz), 4. 11 (2H, s), 6. 70 (1H, s), 7. 02 (1H, d, J=8Hz), 7. 11~7. 14 (1H, m), 7. 25 (1H, s), 7. 33~7. 36 (1H, m), 7. 44 (1H, d, J=8Hz), 7. 59 (1H, s), 8. 02 (1H, d, J=8Hz), 8. 05 (1H, d, J=8Hz). 实施例7

アルゴン雰囲気下, 2, 2, 6, 6-テトラメチルピペリジン(2, 05g, 14, 5mmol), テトラヒドロフラン(50ml), エチレングリコールジメチルエーテル(25ml)の混合物を-78℃に冷却し, この溶液にn-ブチルリチウム(1, 6Mn-ヘキサン溶液, 9ml)を滴下し, 同温で20分間撹拌した。これに1-メチル-2-フェニルチオー1H-イミダゾール(2, 5g, 13, 2mmol)のテトラヒドロフラン(25ml)溶液を滴下しさらに同温で1時間撹拌し, 2-アセチル-9H-フルオレン(3, 0g, 14, 5mmol)のテトラヒドロフラン(50ml)溶液を滴下後, 昇温し室温で一晩撹拌した。反応溶液に飽和塩化アンモニウム水溶液を加え, 酢酸エチルで抽出後, 有機

核磁気共鳴スペクトル(DMSO-d。, TMS内部標準)

 $\delta: 1.84 (3 \text{H, s}), 3.20 (3 \text{H, s}), 3.85 (1 \text{H, d}, J=22 \text{Hz}), 3.91 (1 \text{H, d}, J=22 \text{Hz}), 6.09 (1 \text{H, s}), 7.02 (2 \text{H, d}, J=8 \text{Hz}), 7.17 \sim 7.20 (1 \text{H, m}), 7.28 \sim 7.31 (5 \text{H, m}), 7.35 \sim 7.38 (1 \text{H, m}), 7.50 (1 \text{H, s}), 7.56 (1 \text{H, d}, J=7 \text{Hz}), 7.82 (1 \text{H, d}, J=8 \text{Hz}), 7.85 (1 \text{H, d}, J=7 \text{Hz}).$

b) 1-(9H-フルオレン-2-イル)-1-(1-メチル-1H-イミダ プール-5-イル) エタノール

1-(9H-7)ルオレンー2ーイル) -1-(1-x+n-2-7)ェニルチオー1Hーイミダゾールー5ーイル) エタノール(590mg, 1.5mmo1),ラネーニッケル(ラネーNDHTー90:川研ファインケミカル社製)(約4.5g),エタノール(60m1)の混合物を2時間加熱還流した。反応溶液を室温まで放冷し,濾過した。濾液を減圧下濃縮し残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム:メタノール=50:1)で精製し,1-(9H-7)ルオレンー2ーイル) -1-(1-x+n-1H-1) で精製し,1-(9H-7)ルオレンー2ーイル) -1-(1-x+n-1H-1) で精製し,1-(1-x+n-1H-1) とタノール(310mg)を得た。さらにジエチルエーテルで結晶化,洗浄し白色結晶として得た。

融点:264~265℃

核磁気共鳴スペクトル (DMSO-d。, TMS内部標準)

 δ : 1. 81 (3H, s), 3. 23 (3H, s), 3. 88 (2H, s), 5. 90 (1H, s), 7. 03 (1H, s), 7. 27 \sim 7. 30 (2H, m), 7. 36 (1H, t, J=7Hz), 7. 51 (2H, s), 7. 56 (1H.

WO 96/26927

d, J=7Hz), 7. 81 (1H, d, J=8Hz), 7. 84 (1H, d, J=7Hz).

c) 5 - [1 - (9H - 7) + 7) + 2 - 7 [1 - (9H - 7) + 7) + 7 [1 - 7] +

5-[1-(9H-フルオレン-2-イル) エチル] -1-メチル-1H-イミダゾール (7 c 2)

アルゴン雰囲気下、1-(9H-7)ルオレン-2-4ル)-1-(1-x+)ルー1H-4ミダゾール-5-4ル)エタノール(230 mg、0.8 mm o1)、トリフルオロ酢酸(3 m 1)の混合物に氷冷下トリエチルシリルヒドリド(55 0 mg、4.7 mm o1)を滴下し、同温で1時間撹拌した。反応溶液を減圧下濃縮し、飽和重曹水を加え、酢酸エチルで抽出後、有機層を飽和食塩水で洗浄、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧下留去した。残査をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム:メタノール:28%アンモニア水=200 : 1:0.1)で精製し、5-[1-(9H-7)ルオレン-2-4ル)ビニル]ー1ーメチルー1Hーイミダゾール(170 mg)及び5-[1-(9H-7)ルオレン-2-4ル)エチル]ー1ーメチルー1Hーイミダゾール(30 mg)を得た。さらにそれぞれ酢酸エチルより再結晶し、白色結晶として得た。

5-[1-(9H-フルオレン-2-イル) ビニル] -1-メチル-1H-イミダゾール

融点:150℃

5-[1-(9H-フルオレン-2-イル) エチル] -1-メチル-1H-イミダゾール

融点:161~162℃

核磁気共鳴スペクトル(CDCla. TMS内部標準)

5-[1-(9H-フルオレン-2-イル) ビニル] -1-メチル-1H-イミダゾール

 δ : 3. 29 (3H, s), 3. 89 (2H, s), 5. 43 (1H, d, J=1Hz), 5. 70~5. 72 (1H, m), 7. 13 (1H, s), 7.

 $30\sim7$. 40 (3H, m), 7. 47 (2H, d, J=3Hz), 7. 55 (1H, d, J=7Hz), 7. 74 (1H, d, J=8Hz), 7. 78 (1H, d, J=7Hz).

5- [1-(9H-フルオレン-2-イル) エチル] -1-メチル-1H-イミダゾール

 $\delta: 1.56 (3 \text{H}, d, J=7 \text{Hz}), 3.29 (3 \text{H}, s), 3.87$ (2 H, s), 4.19~4.24 (1 H, m), 6.92 (1 H, s), 7.19 (1 H, d, J=7 Hz), 7.28 (1 H, t, J=7 Hz), 7.34 ~7.37 (2 H, m), 7.51~7.56 (2 H, m), 7.80~7.85 (2 H, m).

実施例8

a) 実施例7(a) と同様にして以下の実施例8(a) の化合物を得た。

原料化合物:1-メチルー2-フェニルチオー1H-イミダゾール, 9H-フルオレン-2-カルバルデヒド

核磁気共鳴スペクトル(DMSO-d。, TMS内部標準)

 δ : 3. 55 (3H, s), 3. 88 (2H, s), 5. 93 (1H, s), 6. 91 (1H, s), 7. 15 \sim 7. 56 (10H, m), 7. 73 \sim 7. 8 1 (2H, m).

b) 実施例7(b) と同様にして以下の実施例8(b) の化合物を得た。

(9H-フルオレン-2-イル) (1-メチル-1H-イミダブール-5-イル) メタノール

原料化合物: (9H-フルオレン-2-イル) (1-メチル-2-フェニルチオ -1H-イミダゾール-5-イル) メタノール

融点:232~233℃

核磁気共鳴スペクトル(DMSO-da, TMS内部標準)

 $\delta: 3. 56 (3 \text{ H, s}), 3. 92 (2 \text{ H, s}), 5. 86 (1 \text{ H, d,} J=5 \text{ Hz}), 5. 94 (1 \text{ H, d,} J=5 \text{ Hz}), 6. 47 (1 \text{ H, s}), 7. 29~7. 32 (1 \text{ H, m}), 7. 37~7. 41 (2 \text{ H, m}), 7. 53 (1 \text{ H, s}), 7. 57~7. 60 (2 \text{ H, m}), 7. 87 (2 \text{ H, t, J}=7 \text{ Hz}).$

c) 実施例7(c) と同様にして以下の実施例8(c) の化合物を得た。

5-(9H-フルオレン-2-イルメチル)-1-メチル-1H-イミダゾール

原料化合物: (9H-フルオレン-2-イル) (1-メチル-1H-イミダゾ- ル-5-イル) メタノール

融点:155~156℃

核磁気共鳴スペクトル(CDC1』、TMS内部標準)

 δ : 3. 44 (3H, s), 3. 85 (2H, s), 4. 01 (2H, s), 6. 91 (1H, s), 7. 17 (1H, d, J=8Hz), 7. 26~7. 3 0 (2H, m), 7. 36 (1H, t, J=7Hz), 7. 49~7. 53 (2H, m), 7. 70 (1H, d, J=8Hz), 7. 75 (1H, d, J=7Hz).

実施例9

a) 実施例7(a) と同様にして以下の実施例9(a) の化合物を得た。

(1-x+y-2-y+y-1) + (1-x+y+y-1) + (1-x+y+y-

原料化合物:1-エチル-2-フェニルチオ-1H-イミダゾール, 9H-フルオレン-2-カルバルデヒド

核磁気共鳴スペクトル(CDClan TMS内部標準)

 δ : 1. 0 9 (3 H, t, J=7Hz), 3. 8 8 (2 H, s), 4. 0 3 \sim 4. 1 1 (2 H, m), 5. 9 3 (1 H, s), 6. 9 1 (1 H, s), 7. 15 \sim 7. 2 6 (5 H, m), 7. 3 0 \sim 7. 4 1 (3 H, m), 7. 5 3 \sim 7. 5 8 (2 H, m), 7. 7 7 \sim 7. 7 9 (2 H, m).

b) 実施例7(b) と同様にして以下の実施例9(b) の化合物を得た。

(1-x+u-1H-1yy-u-5-1u) (9H-7ux-2-1u) yy-1u

原料化合物: (1-x + u - 2 - z - u + z - 1 + u - 1 + u - 2 - z - z - u)(9 H - フルオレン - 2 - イル) メタノール

融点:188~189℃

核磁気共鳴スペクトル(CDCI,,TMS内部標準)

 δ : 1. 28 (3H, t, J=7Hz), 3. 87 (2H, s), 3. 88 \sim 3. 99 (2H, m), 5. 94 (1H, s), 6. 70 (1H, s), 7. 29 \sim 7. 41 (4H, m), 7. 52 \sim 7. 57 (2H, m), 7. 74 \sim 7. 78 (2H, m).

c) 実施例7(c) と同様にして以下の実施例9(c) の化合物を得た。

1-エチルー5-(9H-フルオレンー2-イルメチル)-1H-イミダゾール

原料化合物: (1-エチル-1H-イミダゾール-5-イル) (9H-フルオレ) (9H-フルオレ) (9H-フルオレ)

融点:158~159℃

核磁気共鳴スペクトル (CDC13, TMS内部標準)

 $\delta:1.\ 25\ (3\,H,\ t,\ J=7\,H\,z)$, 3. $7\,4\sim3$. $7\,9\ (2\,H,\ m)$, 3. $8\,5\ (2\,H,\ s)$, 4. $0\,2\ (2\,H,\ s)$, 6. $8\,9\ (1\,H,\ s)$, 7. $1\,8\ (1\,H,\ d,\ J=7\,H\,z)$, 7. $2\,6\sim7$. $3\,8\ (3\,H,\ m)$, 7. $4\,8\sim7$. $5\,3\ (2\,H,\ m)$, 7. $7\,0\ (1\,H,\ d,\ J=7\,H\,z)$, 7. $7\,5\ (1\,H,\ d,\ J=8\,H\,z)$.

実施例10

a) 実施例7(a) と同様にして以下の実施例10(a) の化合物を得た。

原料化合物:1-エチル-2-フェニルチオ-1H-イミダゾール、2-アセチ

ルー9H-フルオレン

核磁気共鳴スペクトル(CDCl₃, TMS内部標準)

 $\delta: 0.80 (3 \text{ H}, \text{ t}, \text{ J}=7 \text{ Hz}), 1.98 (3 \text{ H}, \text{ s}), 3.67$ ~3.74 (1 H, m), 3.83 (1 H, d, J=22 Hz), 3.89 (1 H, d, J=22 Hz), 3.94 ~4.01 (1 H, m), 7.15 ~7.2 0 (2 H, m), 7.23 ~7.26 (3 H, m), 7.28 ~7.38 (4 H, m), 7.51 ~7.54 (2 H, m), 7.71 (1 H, d, J=8 Hz), 7.76 (1 H, d, J=7 Hz).

b) 実施例7(b) と同様にして以下の実施例10(b) の化合物を得た。

1-(1-x+y-1H-4) ガール-5-4 ル) -1-(9H-7) ルオレン-2-4 ル) エタノール

原料化合物:1-(1-エチル-2-フェニルチオ-1H-イミダゾール-5-イル)-1-(9H-フルオレン-2-イル)エタノール

核磁気共鳴スペクトル(DMSO-d。, TMS内部標準)

 $\delta: 0. 90 (3 \text{ H}, t, J=7 \text{ Hz}), 1. 81 (3 \text{ H}, s), 3. 68$ $\sim 3. 73 (2 \text{ H}, m), 3. 88 (2 \text{ H}, s), 5. 96 (1 \text{ H}, s), 7.$ $01 (1 \text{ H}, s), 7. 27 \sim 7. 30 (2 \text{ H}, m), 7. 36 (1 \text{ H}, t, J)$ $= 7 \text{ Hz}, 7. 51 \sim 7. 59 (3 \text{ H}, m), 7. 80 (1 \text{ H}, d, J=8 \text{ Hz}), 7. 84 (1 \text{ H}, d, J=7 \text{ Hz}).$

c) 1-エチル-5-[1-(9H-フルオレン-2-イル) ビニル] -1H -イミダゾール

1-(1-エチル-1H-イミダゾール-5-イル)-1-(9H-フルオレン-2-イル)エタノール(80mg, 0.26mmol),トリフルオロ酢酸(4ml)の混合物を氷冷下1時間撹拌後,室温まで昇温し、4時間撹拌した。反応溶液を減圧下濃縮し、飽和重曹水を加え、酢酸エチルで抽出後,有機層を飽和食塩水で洗浄,無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧下留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム:メタノール=100:1)で精製し、1-エチル-5-[1-(9H-フルオレン-2-イル)ビニル]-

1 H - イミダゾール(7 0 m g)を得た。さらにn - n + サンで結晶化、洗浄し、白色結晶として得た。

融点:128~129℃

核磁気共鳴スペクトル(CDCli, TMS内部標準)

 δ : 1. 20 (3H, t, J=7Hz), 3. 61 (2H, q, J=7Hz),

- 3. 88 (2H, s), 5. 44 (1H, d, J=1Hz), 5. 70 (1H, d)
- d, J=1Hz), 7. 13 (1H, s), 7. 30~7. 40 (3H, m).
- 7. 47(1H, s), 7. $54\sim7$. 55(2H, m), 7. 73(1H, d), J=8Hz, 7. 78(1H, d), J=8Hz.
- d) 1-エチル-5-[1-(9H-フルオレン-2-イル) エチル] -1H -イミダゾール

1-エチル-5-[1-(9H-フルオレン-2-イル) ビニル]-1H-イミダゾール690mg(2.4mmo1)をメタノール10m1に溶解し、これに10%パラジウムーカーボン粉末70mgを加え、1気圧の水素雰囲気中、3日間室温で攪拌した。パラジウムーカーボン粉末を濾去し、濾液を減圧下濃縮後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルムーメタノールで溶出)にて精製し、表題化合物120mg(0.4mmo1)を白色結晶として得た。

融点:134~135℃

核磁気共鳴スペクトル(DMSO-d。, TMS内部標準)

 δ : 1. 01 (3 H, t, J=7Hz), 1. 56 (3 H, d, J=6Hz), 3. 63~3. 71 (2 H, m), 3. 87 (2 H, s), 4. 19~4. 23 (1 H, m), 6. 93 (1 H, s), 7. 20 (1 H, d, J=8Hz), 7. 27~7. 30 (1 H, m), 7. 34~7. 37 (2 H, m), 7. 54~7. 58 (2 H, m), 7. 80~7. 84 (2 H, m).

実施例11

a) 実施例7(a) と同様にして以下の実施例11(a) の化合物を得た。 (9-ベンゼンスルホニルー9H-カルバゾールー2-イル) (1-メチルー 2-フェニルチオー1H-イミダゾールー5-イル) メタノール 原料化合物:1-メチルー2-フェニルチオー1H-イミダゾールと9-ベンゼ ンスルホニルー9H-カルバゾールー2-カルバルデヒド

核磁気共鳴スペクトル(DMSO-d, TMS内部標準)

 $\delta: 3. \ 56 \ (3\,H,\ s)\ , \ 6. \ 09 \ (1\,H,\ d,\ J=6\,H\,z)\ , \ 6. \ 35 \ (1\,H,\ d,\ J=6\,H\,z)\ , \ 6. \ 63 \ (1\,H,\ s)\ , \ 7. \ 12 \ (2\,H,\ d,\ J=7\,H\,z)\ , \ 7. \ 22 \ (1\,H,\ t,\ J=7\,H\,z)\ , \ 7. \ 30\sim7. \ 34 \ (2\,H,\ m)\ , \ 7. \ 43\sim7. \ 47 \ (4\,H,\ m)\ , \ 7. \ 58 \ (1\,H,\ t,\ J=7\,H\,z)\ , \ 7. \ 6 \ (2\,H,\ t,\ J=7\,H\,z)\ , \ 7. \ 6 \ (2\,H,\ d,\ J=8\,H\,z)\ , \ 8. \ 11\sim8. \ 13 \ (2\,H,\ m)\ , \ 8. \ 27 \ (1\,H,\ d,\ J=8\,H\,z)\ , \ 8. \ 35 \ (1\,H,\ s)\ .$

- b) 実施例7(b) と同様にして以下の実施例11(b) の化合物を得た。
- (9-ベンゼンスルホニルー9H-カルバゾールー2-イル)(1-メチルー1H-イミダゾールー5-イル)メタノール

原料化合物: (9-ペンゼンスルホニル-9H-カルバゾール-2-イル) (1 -メチル-2-フェニルチオ-1H-イミダゾール-5-イル) メタノール 核磁気共鳴スペクトル (DMSO-d。, TMS内部標準)

 $\delta: 3. \ 32 \ (3 \, \text{H, s}), \ 6. \ 22 \ (1 \, \text{H, bs}), \ 6. \ 42 \ (1 \, \text{H, b})$ s), 7. $43 \sim 7$. $45 \ (5 \, \text{H, m})$, 7. $56 \sim 7$. $62 \ (3 \, \text{H, m})$, 7. $74 \sim 7$. $76 \ (2 \, \text{H, m})$, 8. $10 \sim 8$. $11 \ (2 \, \text{H, m})$, 8. $26 \ (1 \, \text{H, d})$, $J=8 \, \text{Hz}$), 8. $35 \ (1 \, \text{H, bs})$.

- c) 9ーベンゼンスルホニルー2ー [エトキシ(1ーメチルー1Hーイミダゾールー5ーイル)メチル] 9 Hーカルバゾール
- (9-ベンゼンスルホニル-9H-カルバゾール-2-イル) (1-メチル-1H-イミダゾール-5-イル) メタノール1. 500g(3.59mmol) のクロロホルム溶液160mlにトリエチルシラン3.44ml(21.54mmol)及びトリフルオロボランエーテラート1.32ml(10.77mmol)を加え,室温で1時間撹拌した。その後トリエチルシラン3.44ml(21.54mmol)及びトリフルオロボランエーテラート1.32ml(10.

77mmo1)を加え、同温で1時間撹拌した。50℃に加熱し18時間撹拌後トリエチルシラン1.00ml(6.26mmol)及びトリフルオロボランエーテラート0.50ml(4.08mmol)を加え、さらに1時間撹拌した。反応溶液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、次いで飽和食塩水で洗浄後、有機層を硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製した。クロロホルムーメタノール(100:1)で溶出される画分より租生成物を得、酢酸エチルより再結晶して表題化合物0.768g(1.72mmol)(48%)を白色結晶として得た。核磁気共鳴スペクトル(DMSO-d。,TMS内部標準)

 $\delta: 1. 24 (3 \text{H, t}, J=7 \text{Hz}), 3. 47 (1 \text{H, dq, J}=7 \text{Hz}), 3. 57 (3 \text{H, s}), 3. 58 (1 \text{H, dq, J}=7 \text{Hz}, 7 \text{Hz}), 5. 82 (1 \text{H, s}), 6. 37 (1 \text{H, s}), 7. 44 \sim 7. 49 (4 \text{H, m}), 7. 59 \sim 7. 63 (3 \text{H, m}), 7. 65 (1 \text{H, s}), 7. 72 (2 \text{H, d, J}=7 \text{Hz}), 8. 14 (2 \text{H, d, J}=8 \text{Hz}), 8. 28 (1 \text{H, s}), 8. 30 (1 \text{H, d, J}=8 \text{Hz}).$

d) 9-ベンゼンスルホニルー2-[(1-メチルー1H-イミダゾール-5 ーイル) メチル] -9H-カルパゾール

9ーベンゼンスルホニルー2ー [エトキシ(1ーメチルー1Hーイミダゾールー5ーイル)メチル]ー9Hーカルバゾール0. 730g(1.64mmol)を酢酸60mlに溶解させ、この溶液に10%パラジウムカーボン粉末1.200gを加え、水素4気圧下、70℃で19時間撹拌した。室温まで冷却後、反応溶液を濾過し、滤液を減圧下濃縮後、残渣にクロロホルムを加え、これを飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、次いで飽和食塩水で洗浄後、硫酸マグネシウムで有機層を乾燥した。減圧下溶媒を留去して、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、表題化合物0.470g(1.17mmol)(71%)を白色結晶として得た。

核磁気共鳴スペクトル (DMSO-d。, TMS内部標準)

 δ : 3. 41 (3H, s), 4. 18 (2H, s), 6. 72 (1H, s),

7. 28 (1 H, d, J=8 Hz), 7. 43 (1 H, t, J=7 Hz), 7. 47 (2 H, t, J=8 Hz), 7. 56 (1 H, t, J=8 Hz), 7. 60 (1 H, s), 7. 62 (1 H, t, J=7 Hz), 7. $71 \sim 7$. 73 (2 H, s), 8. 04 (1 H, s), 8. 05 (1 H, d, J=8 Hz), 8. 09 (1 H, d, J=7 Hz), 8. 26 (1 H, d, J=9 Hz).

e) 実施例1(e) と同様にして以下の実施例11(e) の化合物を得た。

2- [(1-メチル-1H-イミダゾール-5-イル) メチル] - 9H-カル パゾール

原料化合物: 9 - ベンゼンスルホニル-2-[(1-メチル-1H-イミダゾール-5-イル)メチル]-9H-カルバゾール

融点:242.5~244℃

核磁気共鳴スペクトル(DMSO-d。, TMS内部標準)

δ: 3. 44 (3 H, s), 4. 10 (2 H, s), 6. 71 (1 H, s),
7. 01 (1 H, d, J=8 Hz), 7. 13 (1 H, t, J=8 Hz), 7.
23 (1 H, s), 7. 34 (1 H, t, J=8 Hz), 7. 44 (1 H, d,
J=8 Hz), 7. 52 (1 H, s), 8. 02 (1 H, d, J=8 Hz), 8.
05 (1 H, d, J=8 Hz), 11. 13 (1 H, s).

実施例12

a) ジエチル (9-ベンゼンスルホニル-9H-カルバゾール-2-イル) メチルホスホネート

9-ベンゼンスルホニルー2ープロモメチルー9Hーカルバゾール(833mg, 2.08mmol),トリエチルホスファイト(0.36ml,2.08mmol)の混合物を80℃で5日間撹拌した。反応混合物を減圧下濃縮しシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出液;クロロホルム:メタノール=10:1)で精製して表題化合物(526mg,1.19mmol,43%)を無色結晶として得た。

核磁気共鳴スペクトル (CDC1:, TMS内部標準)

 $\delta:1.25$ (6H, t, J=7Hz), 3.36,(2H, d, J=22H

WO 96/26927

z), 4. 04 (4H, dq, J=7Hz, 7Hz), 7. 26~7. 50 (6 H, m), 7. 79~7. 90 (4H, m), 8. 29~8. 36 (2H, m). b) (E) -9-ベンゼンスルホニルー2-[2-(1-トリチル-1H-イミダゾール-4-イル) エテニル] -9H-カルバゾール

ジエチル (9-ベンゼンスルホニル-9H-カルバゾール-2-イル) メチルホスホネート(515mg, 1.16mmol), 1-トリチル-1H-イミダゾール-4-カルバルデヒド(397mg, 1.16mmol), 触媒量の15-クラウン-5-エーテル, THF(12ml)の混合物に0℃で水素化ナトリウム(60wt%, 49mg, 1.22mmol)を加え, 5時間加熱遺流した。反応混合物に飽和食塩水(10ml)を加え, 反応生成物を酢酸エチルで抽出した。抽出液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し, 減圧下濃縮して表題化合物(703mg, 1.10mmol, 94%)を無色結晶として得た。核磁気共鳴スペクトル(CDC1, TMS内部標準)

 δ : 6. 96 (1 H, d, J=1 Hz), 7. 13~7. 54 (24 H, m), 7. 75~7. 85 (3 H, m), 8. 30 (1 H, d, J=8 Hz), 8. 4 3 (1 H, s).

- (E) -9-ベンゼンスルホニルー2-[2-(1-トリチルー1H-イミダ ゾールー4-イル) エテニル] -9H-カルバゾール(693mg, 1.08mmol), 90%酢酸水溶液(20ml)の混合物を60℃で2時間撹拌した。 反応混合物を減圧下濃縮し、残渣に酢酸エチル、飽和重曹水(各20ml)を順 次加え、反応生成物を酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後減圧下濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出液;クロロホルム:メタノール:17%アンモニア=100:3:0.3)で精製し表題化合物(387mg, 0.97mmol, 90%)を無色結晶として得た。

核磁気共鳴スペクトル(CDC1」、TMS内部標準)

 δ : 7. 16~7. 49 (9 H, m), 7. 55 (1 H, s), 7. 65 (1 H, s), 7. 76~7. 88 (3 H, m), 8. 28 (1 H, dd, J= 2 Hz, 7 Hz), 8. 42 (1 H, s).

- d) 9-ベンゼンスルホニル-2-[2-(1H-イミダゾール-4-イル) エチル]-9H-カルバゾール
- (E) -9-ベンゼンスルホニル-2-[2-(1H-イミダゾール-4-イル) エテニル] -9H-カルバゾール(387mg, 0.97mmol), 触媒量の10%パラジウム-カーボン粉末, ジオキサン(8ml)の混合物を水素雰囲気下室温で3日間撹拌した。反応混合物を濾過し, 滤液を濃縮して表題化合物(322mg, 0.80mmol, 83%)を無色結晶として得た。核磁気共鳴スペクトル(CDCl₃, TMS内部標準)

 δ : 2. 89~3. 23 (4 H, m), 6. 77~6. 83 (1 H, m), 7. 24~8. 29 (13 H, m).

e) 2- [2-(1H-イミダゾール-4-イル) エチル] - 9H-カルバゾ ール

9 - ベンゼンスルホニルー2 - [2 - (1 H - イミダゾールー4 - イル) エチル] - 9 H - カルバゾール (3 2 2 m g, 0.80 m m o 1), エタノール (1 5 m 1), 2 規定水酸化ナトリウム水溶液 (7.5 m 1) の混合物を1 2 時間加熱還流した。反応混合物を減圧下濃縮し、シリカゲルカラムクロマトグラフィー (溶出液;クロロホルム:メタノール:17%アンモニア=100:10:1) で精製した後エタノールから再結晶させて表題化合物 (1 1 0 m g, 0.27 m m o 1,34%) を無色結晶として得た。

融点:239~241℃

核磁気共鳴スペクトル(DMSO-d,,TMS内部標準)

 $\delta: 2. 82 \sim 2. 93 (2 \text{H, m}), 3. 02 \sim 3. 07 (2 \text{H, m}),$ $6. 74 (1 \text{H, s}), 7. 03 (1 \text{H, d, J} = 8 \text{Hz}), 7. 10 \sim 7. 1$ $4 (1 \text{H, m}), 7. 29 \sim 7. 35 (2 \text{H, m}), 7. 44 (1 \text{H, d, J} = 8 \text{Hz}), 7. 52 (1 \text{H, s}), 7. 97 \sim 8. 05 (2 \text{H, m}), 11. 1$ 1 (1H, br), 11. 71 (1H, br).

実施例13

実施例6(b)と同様にして以下の実施例13の化合物を得た。

2- [(1-プロピル-1H-イミダゾール-5-イル) メチル] -9H-カルパゾール

原料化合物:2-[(1-ジメチルカルバモイル-1H-イミダゾール-4-イル) メチル]-9H-カルバゾールとヨウ化プロピル

融点:189-191℃

核磁気共鳴スペクトル(DMSO-da, TMS内部標準)

 $\delta:0.$ 73 (3H, t, J=7Hz), 1. 36~1. 53 (2H, m), 3. 74 (2H, t, J=7Hz), 4. 10 (2H, s), 6. 70 (1H, s), 7. 01~7. 02 (1H, m), 7. 13 (1H, t, J=7Hz), 7. 25 (1H, s), 7. 34 (1H, dd, J=7Hz, 7Hz), 7. 4 (1H, d, J=8Hz), 7. 56 (1H, s), 8. 01 (1H, d, J=8Hz), 8. 05 (1H, d, J=8Hz), 11. 13 (1H, s). 实施例 14

a) 実施例1(a) と同様にして以下の化合物を得た。

(1-イソプロピル-1H-イミダゾール-5-イル) (9-トシル-9H-カルバゾール-2-イル) メタノール

原料化合物: 2-プロモー9-トシルー9H-カルバゾール, 1-イソプロピルー1H-イミダゾールー5-カルバルデヒド

核磁気共鳴スペクトル(DMSO-d。, TMS内部標準)

 $\delta: 1. 12 (3H, d, J=7Hz), 1. 33 (3H, d, J=6Hz),$ 2. 26 (3H, s), 4. 44~4. 50 (1H, m), 6. 04 (1H, d, J=5Hz), 6. 24 (1H, d, J=5Hz), 6. 47 (1H, s),
7. 25 (2H, d, J=8Hz), 7. 40~7. 45 (2H, m), 7. 5
4~7. 59 (1H, m), 7. 62 (2H, d, J=8Hz), 7. 81 (1H, s), 8. 07~8. 12 (2H, m), 8. 26 (1H, d, J=8Hz),

8. 33 (1H, s).

b) 2- [(1-イソプロピル-1H-イミダゾール-5-イル) メチル] -9-トシル-9H-カルバゾール

(1-イソプロピルー1H-イミダゾールー5-イル) (9-トシルー9H-カルバゾールー2-イル) メタノール1.56g(3.4mmol)をトリフルオロ酢酸20mlに溶解し、これにトリエチルシリルヒドリド2.4g(20.4mmol)を加え、氷冷下で1時間攪拌した。溶媒を減圧下留去し、残渣に酢酸エチルを加え、飽和重曹水、水、飽和食塩水で洗浄した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧下溶媒を留去し、得られた残渣を酢酸エチルから再結晶を行ない、表題化合物1.36g(3.1mmol)を白色結晶として得た。核磁気共鳴スペクトル(DMSO-d。,TMS内部標準)

 $\delta: 1.$ 18 (6H, d, J=7Hz), 2. 25 (3H, s), 4. 19 (2H, s), 4. 22~4. 25 (1H, m), 6. 72 (1H, s), 7. 24 (2H, d, J=8Hz), 7. 29 (1H, d, J=8Hz), 7. 42 (1H, t, J=7Hz), 7. 55 (1H, t, J=7Hz), 7. 60 (2H, d, J=8Hz), 7. 79 (1H, s), 8. 04 (2H, d, J=7Hz), 8. 08 (1H, d, J=7Hz), 8. 24 (1H, d, J=8Hz).

c) 実施例1(e) と同様にして以下の化合物を得た。

2- [(1-イソプロピル-1H-イミダゾール-5-イル) メチル] - 9H -カルバゾール

原料化合物:2-[(1-イソプロピル-1H-イミダゾール-5-イル)メチル]-9-トシル-9H-カルバゾール

融点:181-182℃

核磁気共鳴スペクトル(DMSO-d。, TMS内部標準)

 $\delta: 1. 23 (6 \text{ H}, d, J=7 \text{ Hz}), 4. 12 (2 \text{ H}, s), 4. 18$ $\sim 4. 23 (1 \text{ H}, m), 6. 70 (1 \text{ H}, s), 7. 01 (1 \text{ H}, d, J=8 \text{ Hz}), 7. 11 \sim 7. 15 (1 \text{ H}, m), 7. 23 (1 \text{ H}, s), 7. 32 \sim$ 7. 36 (1 H, m), 7. 44 (1 H, d, J=8 Hz), 7. 73 (1 H, s)

s), 8. 01 (1H, d, $J=8H\dot{z}$), 8. 05 (1H, d, J=8Hz), 11. 13 (1H, s).

実施例1(a)と同様にして以下の実施例15(a)の化合物を得た。 実施例15

a) (1-ベンジル-1H-イミダゾール-5-イル) (9-トシル-9H-カルパゾール-2-イル) メタノール

原料化合物:2-プロモー9ートシルー9H-カルバゾール及び1-ベンジル -1H-イミダゾールー5-カルバルデヒド

核磁気共鳴スペクトル(DMSO-d。, TMS内部標準)

 $\delta: 1.99 (3 \text{H, s}), 5.18 (1 \text{H, d, J}=15 \text{Hz}), 5.2$ 6 (1 H, d, J=15 Hz), 5.86 (1 H, d, J=6 Hz), 6.24 $(1 \text{H, d, J}=6 \text{Hz}), 6.44 (1 \text{H, s}), 7.09 (2 \text{H, d, J}=7 \text{Hz}), 7.21 \sim 7.29 (6 \text{H, m}), 7.41 \sim 7.44 (1 \text{H, m}), 7.55 \sim 7.58 (1 \text{H, m}), 7.61 (2 \text{H, d, J}=8 \text{Hz}), 7.6$ $8 (1 \text{H, s}), 8.01 (1 \text{H, d, J}=8 \text{Hz}), 8.09 (1 \text{H, d, J}=7 \text{Hz}), 8.24 \sim 8.27 (2 \text{H, m}).$

実施例14(b)と同様にして以下の実施例15(b)の化合物を得た。

b) 2- [(1-ベンジル-1H-イミダブール-5-イル) メチル] -9-トシル-9H-カルバブール

原料化合物: (1-ベンジルー1H-イミダゾールー5-イル) (9-トシルー9H-カルバゾールー2-イル) メタノール

核磁気共鳴スペクトル(DMSO-d。, TMS内部標準)

 $\delta: 2. \ 2\ 2\ (3\ H, \ s)$, $4. \ 0\ 4\ (2\ H, \ s)$, $5. \ 0\ 7\ (2\ H, \ s)$, $6. \ 7\ 4\ (1\ H, \ s)$, $7. \ 0\ 0\sim 7$, $0\ 1\ (2\ H, \ m)$, $7. \ 1\ 5\sim 7$, $1\ 7$ (1\ H, \ m), $7. \ 2\ 0\sim 7$, $2\ 6\ (5\ H, \ m)$, $7. \ 4\ 0\sim 7$, $4\ 3\ (1\ H, \ m)$, $7. \ 5\ 3\sim 7$, $5\ 7\ (1\ H, \ m)$, $7. \ 6\ 1\ (2\ H, \ d, \ J=9\ Hz)$, $7. \ 7\ 6\ (1\ H, \ s)$, $7. \ 9\ 6\sim 8$, $0\ 0\ (2\ H, \ m)$, $8. \ 0\ 7\ (1\ H, \ d, \ J=9\ Hz)$.

実施例1(e)と同様にして以下の実施例15(c)の化合物を得た。

c) 2-[(1-ベンジル-1H-イミダゾール-5-イル) メチル] -9H

ーカルパゾール

原料化合物:2-[(1-ベンジル-1H-イミダゾール-5-イル)メチル]

- 9 - トシルー 9 H - カルバゾール

融点 237-238℃

核磁気共鳴スペクトル(DMSO-da, TMS内部標準)

 $\delta: 3.95 (2H, s), 5.06 (2H, s), 6.72 (1H, s),$ 6.93 (1H, d, J=8Hz), 7.06 (2H, d, J=7Hz), 7. $12\sim7.15 (1H, m), 7.18 (1H, s), 7.25\sim7.28 (1H, m), 7.31\sim7.36 (3H, m), 7.44 (1H, d, J=8Hz),$ 7.70 (1H, s), 8.00 (1H, d, J=8Hz), 8.06 (1H,

d, J=8Hz), 11.16(1H, s). 実施例1(c)と同様にして以下の実施例16(a)の化合物を得た。

実施例 1 6

a) 1-(9-1)-9H-nun''-nu-2-1u) -1-(1-1)+1n-1H-1

原料化合物: (9-1) (1-

 $\delta: 0.71 \sim 0.75 (3 \text{ H, m}), 1.16 \sim 1.19 (2 \text{ H, m}),$ 2. 19 (3 H, s), 5.49 (1 H, s), 6.87 (1 H, s), 7.1
0 ~ 7.12 (8 H, m), 7.36 ~ 7.43 (1 1 H, m), 7.51 ~ 7.
55 (1 H, m), 7.61 ~ 7.67 (3 H, m), 7.97 (1 H, d, J = 8 Hz), 8.05 (1 H, d, J = 8 Hz), 8.49 (1 H, s).

実施例1(d)と同様にして以下の実施例16(b)の化合物を得た。

b) 2- [1-(1H-イミダゾール-4-イル) プロピル] -9-トシルー

9 Hーカルバゾール

原料化合物: 1-(9-トシル-9H-カルバゾール-2-イル)-1-(1-トリチル-1H-イミダゾール-4-イル) プロパノール

核磁気共鳴スペクトル(DMSO-d:, TMS内部標準)

 $\delta: 0.85 (3 \text{ H}, t, J=7 \text{ Hz}), 1.97 \sim 1.99 (1 \text{ H}, m),$ 2. $14 \sim 2.20 (1 \text{ H}, m), 2.24 (3 \text{ H}, s), 4.02 \sim 4.04$ (1 H, m), 6.90 (1 H, br), 7.22 (2 H, d, J=8 Hz),
7.33 (1 H, d, J=7 Hz), 7.39 \sim 7.42 (1 H, m), 7.5 $1 \sim 7.54 (1 \text{ H}, m), 7.62 \sim 7.64 (3 \text{ H}, m), 7.98 (1 \text{ H}, br), 8.05 (1 \text{ H}, d, J=7 \text{ Hz}), 8.17 (1 \text{ H}, br), 8.2$ $3 \sim 8.25 (1 \text{ H}, m), 11.81 (1 \text{ H}, br)$

実施例1(e)と同様にして以下の実施例16(c)の化合物を得た。

c) 2- [1-(1H-イミダゾール-4-イル) プロピル] - 9H-カルバ ゾール

原料化合物:2-[1-(1H-イミダゾール-4-イル) プロピル] - g-トシル-9H-カルバゾール

融点 229-230℃

核磁気共鳴スペクトル (DMSO-d。, TMS内部標準)

 $\delta: 0.84 (3 \text{H}, t, J=7 \text{Hz}), 1.91 \sim 1.99 (1 \text{H}, m),$ 2. $0.8 \sim 2.15 (1 \text{H}, m), 3.89 (1 \text{H}, br), 6.81 (1 \text{H}, s), 7.07 \sim 7.12 (2 \text{H}, m), 7.31 \sim 7.34 (2 \text{H}, m), 7.43 (1 \text{H}, d, J=8 \text{Hz}), 7.50 (1 \text{H}, s), 7.96 (1 \text{H}, d, J=8 \text{Hz}), 8.03 (1 \text{H}, d, J=8 \text{Hz}), 11.07 (1 \text{H}, s),$ 11.77 (1 H, br).

実施例1(c)と同様にして以下の実施例17(a)の化合物を得た。 実施例17

a) 1-(9-1)+(1-1)

WO 96/26927

原料化合物: (9-トシル-9H-カルバゾール-2-イル) (1-トリチル-1H-イミダゾール-4-イル) ケトン及びプロピルマグネシウムプロミド 核磁気共鳴スペクトル (DMSO-d。, TMS内部標準)

 $\delta: 0. 80 \sim 0. 83 (3 \text{ H, m}), 1. 08 \sim 1. 11 (1 \text{ H, m}),$ $1. 23 \sim 1. 28 (1 \text{ H, m}), 2. 04 \sim 2. 08 (1 \text{ H, m}), 2. 13$ $\sim 2. 15 (1 \text{ H, m}), 2. 20 (3 \text{ H, s}), 5. 49 (1 \text{ H, s}), 6.$ $85 (1 \text{ H, s}), 7. 10 \sim 7. 13 (8 \text{ H, m}), 7. 37 \sim 7. 42 (1 1 \text{ H, m}), 7. 51 \sim 7. 56 (1 \text{ H, m}), 7. 60 \sim 7. 65 (3 \text{ H, m}),$ 7. 96 (1 H, d, J=9Hz), 8. 04 (1 H, d, J=7Hz), 8. 24 (1 H, d, J=8Hz), 8. 47 (1 H, s).

実施例1(d)と同様にして以下の実施例17(b)の化合物を得た。

b) 2-[1-(1H-イミダゾール-4-イル) プチル] -9-トシル-9 H-カルバゾール

原料化合物: 1-(9-トシル-9H-カルバゾール-2-イル)-1-(1-トリチル-1H-イミダゾール-4-イル) プタノール 核磁気共鳴スペクトル (DMSO-d:, TMS内部標準)

 $\delta: 0. 91 (3 \text{ H, t, } J=7 \text{ Hz}), 1. 14 \sim 1. 25 (2 \text{ H, m}), 1. 94 (1 \text{ H, br}), 2. 11 (1 \text{ H, br}), 2. 23 (3 \text{ H, s}), 4. 01 \sim 4. 05 (1 \text{ H, m}), 6. 91 (1 \text{ H, s}), 7. 22 (2 \text{ H, d, } J=8 \text{ Hz}), 7. 33 \sim 7. 35 (1 \text{ H, m}), 7. 39 \sim 7. 42 (1 \text{ H, m}), 7. 51 \sim 7. 54 (1 \text{ H, m}), 7. 62 \sim 7. 64 (3 \text{ H, m}), 7. 94 \sim 7. 96 (1 \text{ H, m}), 8. 04 \sim 8. 05 (1 \text{ H, m}), 8. 19 \sim 8. 26 (2 \text{ H, m}), 11. 81 (1 \text{ H, br})$

実施例1(e)と同様にして以下の実施例17(c)の化合物を得た。

c) 2- [1-(1H-イミダゾール-4-イル) プチル] -9H-カルパゾ ール

原料化合物:2-[1-(1H-イミダゾール-4-イル) プチル]-9-トシル-9H-カルバゾール

融点 220℃

核磁気共鳴スペクトル(DMSO-d。, TMS内部標準)

δ:0.88(3H, t, J=7Hz), 1.17~1.28(2H, m), 1.87~1.95(1H, m), 2.04~2.11(1H, m), 3.99~4.02(1H, m), 6.81(1H, s), 7.07~7.12(2H, m), 7.31~7.34(2H, m), 7.43(1H, d, J=9Hz), 7.50(1H, s), 7.96(1H, d, J=8Hz), 8.03(1H, d, J=8Hz), 11.07(1H, s), 11.78(1H, br). 実施例1(c) と同様にして以下の実施例18(a)の化合物を得た。

実施例18

a) 2-x+n-1-(9-h)-9H-nルパゾールー2-4ル) -1-(1-h)+n-1H-19ゾールー4-4ル) プロパノール

原料化合物: (9-トシル-9H-カルバゾール-2-イル) (1-トリチル-1H-イミダゾール-4-イル) ケトン及びイソプロピルマグネシウムクロリド

核磁気共鳴スペクトル(DMSO-d。, TMS内部標準)

 $\delta: 0.63 (3H, d, J=7Hz), 0.82 (3H, d, J=7Hz),$ 2. 19 (3H, s), 2.65~2.68 (1H, m), 5.30 (1H, s),
6.92 (1H, s), 7.07~7.10 (7H, m), 7.20~7.22 (1H, m), 7.38~7.48 (11H, m), 7.51~7.55 (1H, m), 7.69 (2H, d, J=8Hz), 7.74 (1H, d, J=8Hz),
7.95 (1H, d, J=8Hz), 8.04 (1H, d, J=8Hz), 8.
26 (1H, d, J=8Hz), 8.69 (1H, s).

実施例1(d)と同様にして以下の実施例18(b)の化合物を得た。

b) 2- [1-(1H-イミダゾール-4-イル)-2-メチルプロピル]-9-トシル-9H-カルバゾール

原料化合物:2-メチル-1-(9-トシル-9H-カルバゾール-2-イル) -1-(1-トリチル-1H-イミダゾール-4-イル)プロパノール 核磁気共鳴スペクトル(DMSO-da, TMS内部標準)

 $\delta: 0.76 (3H, d, J=7Hz), 0.92 (3H, d, J=6Hz),$ 3. 67 (1H, br), 6.96 (1H, s), 7.20 (2H, d, J=8Hz), 7.38~7.41 (2H, m), 7.51~7.55 (1H, m),
7.63~7.68 (3H, m), 7.95 (1H, d, J=8Hz), 8.0
3 (1H, d, J=8Hz), 8.25 (1H, d, J=8Hz), 8.32 (1H, s), 11.80 (1H, br).

実施例1(e)と同様にして以下の実施例18(c)の化合物を得た。

c) 2- [1-(1H-イミダゾール-4-イル)-2-メチルプロピル]-9H-カルバゾール

原料化合物:2-[1-(1H-イミダゾール-4-イル)-2-メチルプロ ピル]-9-トシル-9H-カルパゾール

質量分析値 (m/z):289 (M⁺, EI)

核磁気共鳴スペクトル(DMSO-de, TMS内部標準)

 $\delta: 0. 75 (3H, d, J=7Hz), 0. 89 (3H, d, J=6Hz),$ 2. $41\sim2$. 47 (1H, m), 3. 60 (1H, d, J=10Hz), 6.
88 (1H, s), 7. $08\sim7$. 16 (2H, m), 7. $30\sim7$. 34 (1H, m), 7. $41\sim7$. 43 (2H, m), 7. 51 (1H, s), 7. 94 (1H, d, J=8Hz), 8. 02 (1H, d, J=8Hz), 11. 08 (1H, s), 11. 79 (1H, br).

実施例19

a) 1-(1H-イミダゾール-4-イル)-2-メチル-1-(9-トシル-9H-カルバゾール-2-イル)プロパノール
2-メチル-1-(9-トシル-9H-カルバゾール-2-イル)-1-(1-トリチル-1H-イミダゾール-4-イル)プロパノール1.89g(2.7mmol)を90%酢酸水溶液に溶解させ,60℃で3時間加熱攪拌した。放冷後,溶媒を減圧下留去し,残渣に酢酸エチルを加え,1N塩酸水溶液で抽出した。水層を飽和重曹水で中和後酢酸エチルで抽出し、水,飽和食塩水で洗浄した。有

WO 96/26927

機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルムーメタノールー29%アンモニア水溶液で溶出)にて精製し、表題化合物1.08g(2.4mmo1)を白色泡状物として得た。

核磁気共鳴スペクトル(CDC11, TMS内部標準)

 $\delta: 0.79 (3 \text{ H, d, J} = 7 \text{ Hz}), 1.02 (3 \text{ H, d, J} = 7 \text{ Hz}),$ 2. 21 (3 H, s), 2.57~2.86 (1 H, m), 6.95~7.08
(3 H, m), 7.31~7.47 (2 H, m), 7.55~7.64 (4 H, m), 7.75~7.84 (2 H, m), 8.28~8.35 (1 H, m), 8.

b) 2- [1-(1H-イミダゾール-4-イル)-2-メチル-1-プロペニル]-9-トシル-9H-カルパゾール

1-(1H-イミダゾール-4-イル)-2-メチル-1-(9-トシル-9 H-カルバゾール-2-イル)プロパノール1.08g(2.4mmol)を塩化メチレン50mlに溶解し、トリフルオロ酢酸3g(24mmol)を氷冷下で加え、室温下4日間攪拌した。減圧下溶媒を留去し、残渣に酢酸エチルを加え、飽和重曹水、水、飽和食塩水で洗浄した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム-メタノール-29%アンモニア水溶液で溶出)にて精製し、表題化合物950mg(2.2mmol)を白色泡状物として得た。

核磁気共鳴スペクトル(DMSO-d。, TMS内部標準)

 δ : 1. 72 (3H, br), 2. 15 (3H, br), 2. 26 (3H, s), 6. 23 (1H, br), 7. 16~7. 18 (1H, m), 7. 27 (2H, d, J=8Hz), 7. 43 (1H, t, J=7Hz), 7. 54~7. 62 (4H, m), 7. 95 (1H, s), 8. 05 (1H, d, J=8Hz), 8. 10 (1H, d, J=7Hz), 8. 26 (1H, d, J=8Hz), 12. 01 (1H, br).

c) 2- [1-(1H-イミダゾール-4-イル)-2-メチル-1-プロペ

ニル] - 9 H-カルバゾール・1 塩酸塩

2-[1-(1H-イミダゾール-4-イル)-2-メチルー1-プロペニル]-9-トシルー9H-カルバゾール950mg(2.15mmol), エタノール100ml及び2N水酸化カリウム水溶液11ml(21.5mmol)の混合物を14時間加熱還流した。放冷後反応溶液に酢酸2.6g(43mmol)を加えて中和し、溶媒を減圧下留去した。残渣に酢酸エチルを加え、1M炭酸カリウム水溶液、水、飽和食塩水で洗浄し、有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム-メタノール-29%アンモニア水溶液で溶出)にて精製し、白色泡状物550mgを得た。これを酢酸エチルに溶解させ、4N塩化水素酢酸エチル溶液1m1を氷冷下で加え、析出した結晶を濾取し、表題化合物480mg(1.5mmol)を白色結晶として得た。

融点 165-167℃

核磁気共鳴スペクトル(DMSO-de, TMS内部標準)

 $\delta: 1.86 (3H, s), 1.95 (3H, s), 6.92 \sim 6.94$ (1H, m), 7.14 \simp 7.17 (1H, m), 7.27 (1H, s), 7. $36 \sim 7.40 (1H, m), 7.49 (1H, d, J=8Hz), 7.59$ (1H, s), 8.08 \simp 8.11 (2H, m), 9.01 (1H, s), 11. 38 (1H, s), 14.40 (2H, br).

実施例1(c)と同様にして以下の実施例20(a)の化合物を得た。 実施例20

原料化合物: (9-h) + 9H-hルバゾールー 2-H (1-h) (1-h) チャルー 1H-H (1-h) ケトン及びフェニルマグネシウムプロミド 核磁気共鳴スペクトル (DMSO-d。, TMS内部標準)

 δ : 2. 22 (3H, s), 6. 35 (1H, s), 6. 81 (1H, s), 7. 15~7. 18 (8H, m), 7. 22~7. 24 (1H, m), 7. 28

 \sim 7. 32 (2H, m), 7. 37 \sim 7. 47 (14H, m), 7. 52 \sim 7. 57 (3H, m), 7. 95 (1H, d, J=8Hz), 8. 04 (1H, d, J=8Hz), 8. 24 \sim 8. 27 (2H, m).

実施例1(d)と同様にして以下の実施例20(b)の化合物を得た。

b) 2- [(1H-イミダゾール-4-イル)(フェニル)メチル]-9-トシル-9H-カルパゾール

原料化合物:フェニル(9-トシル-9H-カルパゾール-2-イル) (1-トリチル-1H-イミダゾール-4-イル)メタノール

核磁気共鳴スペクトル(DMSO-d。, TMS内部標準)

 $\delta: 2. 24 (3H, s), 5. 63 (1H, s), 6. 72 (1H, br),$ 7. $20 \sim 7$. $27 (3H, m), 7. 32 \sim 7$. 42 (6H, m), 7. 53 $\sim 7. 55 (3H, m), 7. 72 (1H, s), 7. 98 (1H, d, J=8$ Hz), 8. 05 (1H, d, J=7Hz), 8. 13 (1H, br), 8. 26 (1H, d, J=9Hz), 11. 97 (1H, br).

実施例19(c)と同様にして以下の実施例20(c)の化合物を得た。

c) 2-[(1H-イミダゾール-4-イル)(フェニル)メチル]-9H-カルバゾール・1塩酸塩

原料化合物: 2 - [1 - (1 H - イミダゾール - 4 - イル) (フェニル) メチル] - 9 - トシル - 9 H - カルバゾール

融点 182-187℃

核磁気共鳴スペクトル(DMSO-d。, TMS内部標準)

 δ : 5. 87 (1 H, s), 7. 03~7. 05 (1 H, m), 7. 13~7. 18 (2 H, m), 7. 28~7. 31 (4 H, m), 7. 35~7. 39 (3 H, m), 7. 46~7. 48 (1 H, m), 8. 07~8. 09 (2 H, m), 9. 13 (1 H, s), 11. 34 (1 H, s), 14. 62 (2 H, b r).

実施例1(a)と同様にして以下の実施例21(a)の化合物を得た。 実施例21

WO 96/26927

a) (9-1) + 9H-1 + 2H-1 + 3H-1 + 3H-1 + 1H-1 + 1H

原料化合物:3-プロモー9-トシルー9H-カルバゾールと1-トリチルー 1H-イミダゾールー4-カルバルデヒド

核磁気共鳴スペクトル(DMSO-d。, TMS内部標準)

 $\delta: 2. 23 (3 \text{ H, s}), 5. 73 (1 \text{ H, d, J} = 5 \text{ Hz}), 5. 76$ (1 H, d, J = 5 Hz), 6. 79 (1 H, s), 7. 09~7. 11 (6 H, m), 7. 25~7. 28 (3 H, m), 7. 35~7. 45 (10 H, m), 7. 53~7. 58 (2 H, m), 7. 73 (2 H, d, J = 9 Hz), 8. 0 4~8. 07 (2 H, m), 8. 16 (1 H, d, J = 9 Hz), 8. 25 (1 H, d, J = 8 Hz).

実施例1(b)と同様にして以下の実施例21(b)の化合物を得た。

b) (9-トシルー9H-カルバゾールー3-イル) (1-トリチルー1H- イミダゾールー4-イル) ケトン

原料化合物: (9ートシルー9Hーカルバゾールー3ーイル) (1ートリチルー1Hーイミダブールー4ーイル) メタノール

核磁気共鳴スペクトル(DMSO-d。, TMS内部標準)

 $\delta: 2. 24 (3 \text{H, s}), 7. 18 \sim 7. 20 (6 \text{H, m}), 7. 30$ (2H, d, J=9Hz), 7. $40 \sim 7. 49 (10 \text{H, m}), 7. 61 \sim 7.$ 64 (1H, m), 7. 69 (1H, d, J=1Hz), 7. 75 (1H, d, J=1Hz), 7. 81 (2H, d, J=9Hz), 8. 19 (1H, d, J=8Hz), 8. 29 (1H, d, J=9Hz), 8. 37 (1H, d, J=9Hz), 8. 48 \sim 8. 50 (1H, m), 9. 00 (1H, d, J=1Hz).

実施例1(c)と同様にして以下の実施例21(c)の化合物を得た。

c) 1-(9-トシル-9H-カルパゾール-3-イル)-1-(1-トリチル-1H-イミダゾール-4-イル) エタノール

原料化合物: (9-トシルー9H-カルバゾールー3-イル) (1-トリチルー1H-イミダゾールー4-イル) ケトンとメチルマグネシウムプロミド

核磁気共鳴スペクトル (DMSO-dia, TMS内部標準)

 δ : 1. 80 (3H, s), 2. 23 (3H, s), 5. 70 (1H, s), 6. 81 (1H, s), 7. 09~7. 11 (6H, m), 7. 26 (1H, d, J=8Hz), 7. 35~7. 45 (11H, m), 7. 54~7. 58 (1H, m), 7. 63~7. 66 (1H, m), 7. 74 (2H, d, J=8Hz), 8. 05 (1H, d, J=8Hz), 8. 11~8. 13 (2H, m), 8. 25 (1H, d, J=8Hz).

実施例1(d)と同様にして以下の実施例21(d)の化合物を得た。

d) 3-[1-(1H-イミダゾール-4-イル) エチル] - 9-トシル-9 H-カルバゾール

原料化合物: 1-(9-トシル-9H-カルパゾール-3-イル)-1-(1-トリチル-1H-イミダゾール-4-イル) エタノール

核磁気共鳴スペクトル(DMSO-da, TMS内部標準)

 $\delta: 1.60 (3 \text{H, d, J} = 7 \text{Hz}), 4.21 (1 \text{H, q, J} = 7 \text{Hz}),$ 6.80 (1 H, s), 7.26 (2 H, d, J = 8 Hz), 7.39 ~ 7.4 6 (2 H, m), 7.53 ~ 7.57 (2 H, m), 7.73 (2 H, d, J = 8 Hz), 8.00 (1 H, d, J = 1 Hz), 8.08 (1 H, d, J = 7 Hz), 8.14 (1 H, d, J = 9 Hz), 8.25 (1 H, d, J = 9 Hz), 11.82 (1 H, s).

実施例1(e)と同様にして以下の実施例21(e)の化合物を得た。

e) 3-[1-(1H-イミダゾール-4-イル) エチル] -9H-カルパゾ ール

原料化合物: 3 - [1 - (1 H - イミダゾール - 4 - イル) エチル] - 9 - トシル - 9 H - カルパゾール

融点 197-198℃

核磁気共鳴スペクトル (DMSO-d。, TMS内部標準)

 δ : 1. 62 (3H, d, J=7Hz), 4. 20 (1H, q, J=7Hz), 6. 74 (1H, s), 7. 12 (1H, t, J=7Hz), 7. 26~7. 2

WO 96/26927

8 (1 H, m), 7. $32\sim7$. 38 (2 H, m), 7. 44 (1 H, d, J=8 Hz), 7. 50 (1 H, s), 7. 96 (1 H, s), 8. 04 (1 H, d, J=8 Hz), 11. 10 (1 H, s), 11. 76 (1 H, s)

実施例1(a)と同様にして以下の実施例22(a)の化合物を得た。

実施例22

a) (1-メチル-1H-イミダゾール-5-イル) (9-トシル-9H-カ ルパゾール-2-イル) メタノール

原料化合物:2-プロモー9ートシルー9H-カルバゾール及び1-メチルー1H-イミダゾールー5-カルバルデヒド

核磁気共鳴スペクトル(DMSO-d。, TMS内部標準)

 δ : 2. 25 (3H, s), 3. 54 (3H, s), 6. 05 (1H, d, J=5Hz), 6. 19 (1H, d, J=5Hz), 6. 44 (1H, s), 7. 26 (2H, d, J=8Hz), 7. 42~7. 45 (2H, m), 7. 56~7. 64 (4H, m), 8. 08~8. 16 (2H, m), 8. 27 (1H, d, J=8Hz), 8. 33 (1H, s).

実施例1(b)と同様にして以下の実施例22(b)の化合物を得た。

b) (1-メチル-1H-イミダゾール-5-イル) (9-トシル-9H-カルバゾール-2-イル) ケトン

原料化合物: (1-メチルー1H-イミダゾールー5-イル) (9-トシルー9H-カルパゾールー2-イル) メタノール

核磁気共鳴スペクトル(DMSO-d。、TMS内部標準)

 $\delta: 2. \ 26 \ (3\,H,\ s)$, 4. 00 (3H, s), 7. 32 (2H, d, J=8Hz), 7. 48~7. 52 (1H, m), 7. 59 (1H, s), 7. 65~7. 68 (1H, m), 7. 75 (2H, d, J=8Hz), 7. 91 (1H, d, J=8Hz), 8. 11 (1H, s), 8. 26~8. 29 (2H, m), 8. 32 (1H, d, J=8Hz), 8. 71 (1H, s).

実施例1(c)と同様にして以下の実施例22(c)の化合物を得た。

-9H-カルパゾール-2-イル) エタノール

原料化合物: (1-メチル-1H-イミダゾール-5-イル) (9-トシル-9H-カルバゾール-2-イル) ケトン及びメチルマグネシウムブロミド 核磁気共鳴スペクトル (DMSO-d。, TMS内部標準)

 $\delta:1.$ 88 (3H, s), 2. 25 (3H, s), 3. 15 (3H, s), 6. 22 (1H, s), 7. 21 (1H, s), 7. 26 (2H, d, J=8Hz), 7. 31~7. 33 (1H, m), 7. 43 (1H, t, J=7Hz), 7. 51~7. 58 (3H, m), 7. 75 (1H, s), 8. 03 (1H, d, J=9Hz), 8. 08 (1H, d, J=8Hz), 8. 25~8. 28 (2H, m).

実施例1(d)と同様にして以下の実施例22(d)の化合物を得た。

d) 2- [1-(1-メチル-1H-イミダゾール-5-イル) エチル] -9 -トシル-9H-カルパゾール

原料化合物: 1-(1-メチル-1H-イミダブール-5-イル)-1-(9-トシル-9H-カルバブール-2-イル) エタノール

核磁気共鳴スペクトル(DMSO-d。, TMS内部標準)

 $\delta: 1.61 (3 \text{H}, d, J=7 \text{Hz}), 2.25 (3 \text{H}, s), 3.19$ (3 H, s), 4.37~4.42 (1 H, m), 7.00 (1 H, s), 7.24~7.27 (3 H, m), 7.42 (1 H, t, J=7 Hz), 7.50~7.57 (3 H, m), 7.61 (1 H, s), 7.94 (1 H, s), 8.03 (1 H, d, J=8 Hz), 8.07 (1 H, d, J=7 Hz), 8.26 (1 H, d, J=9 Hz).

実施例1(e)と同様にして以下の実施例22(e)の化合物を得た。

e) 2-[1-(1-メチル-1H-イミダゾール-5-イル) エチル] -9 H-カルバゾール

原料化合物: 2-[1-(1-メチル-1H-イミダゾール-5-イル) エチル]-9-トシル-9H-カルパゾール

融点 204-205℃

核磁気共鳴スペクトル(DMSO-d。, TMS内部標準)

 $\delta: 1. 60 (3 \text{ H, d, J} = 7 \text{ Hz}), 3. 25 (3 \text{ H, s}), 4. 27$ $\sim 4. 31 (1 \text{ H, m}), 6. 94 (1 \text{ H, s}), 6. 98 \sim 7. 00 (1 \text{ H, m}), 7. 11 \sim 7. 14 (1 \text{ H, m}), 7. 16 (1 \text{ H, s}), 7. 32 \sim 7.$ $36 (1 \text{ H, m}), 7. 43 (1 \text{ H, d, J} = 9 \text{ Hz}), 7. 50 (1 \text{ H, s}), 8. 00 \sim 8. 05 (2 \text{ H, m}), 11. 11 (1 \text{ H, s}).$

実施例1(a)と同様にして以下の実施例23(a)の化合物を得た。 実施例23

a) (9-x+n-9H-n) (1-h)+n-1H-1 (1-h)+n-1H-1 (1-h)+n-1H-1

原料化合物:2-プロモー9-メチルー9H-カルバゾールと1-トリチルー 1H-イミダゾールー4-カルバルデヒド

核磁気共鳴スペクトル(DMSO-d。, TMS内部標準)

 $\delta: 3. 83 (3H, s), 5. 68\sim5. 70 (1H, br), 5. 76$ $\sim5. 77 (1H, m), 6. 78 (1H, s), 7. 09\sim7. 20 (8H, m), 7. 28 (1H, s), 7. 35\sim7. 45 (9H, m), 7. 52 (1H, s), 7. 56 (1H, d, J=8Hz), 8. 03 (1H, d, J=8Hz), 8. 09 (1H, d, J=8Hz), 8. 32 (1H, s).$

実施例1(b)と同様にして以下の実施例23(b)の化合物を得た。

b) (9-メチル-9H-カルバゾール-2-イル) (1-トリチル-1H-イミダゾール-4-イル) ケトン

原料化合物: (9-メチル-9H-カルバゾール-2-イル) (1-トリチル-1H-イミダゾール-4-イル) メタノール

核磁気共鳴スペクトル(DMSO-d。, TMS内部標準)

 δ : 3. 91 (3H, s), 7. 19 \sim 7. 30 (7H, m), 7. 41 \sim 7. 48 (9H, m), 7. 53 \sim 7. 56 (1H, m), 7. 65 \sim 7. 66 (2H, m), 7. 75 (1H, s), 8. 08 (1H, d, J=9Hz), 8. 22 \sim 8. 26 (2H, m), 8. 52 (1H, s).

実施例1(c)と同様にして以下の実施例23(c)の化合物を得た。

c) 1-(9-メチル-9H-カルバゾール-2-イル)-1-(1-トリチル-1H-イミダゾール-4-イル) エタノール

原料化合物: (9-メチル-9H-カルバゾール-2-イル) (1-トリチル-1H-イミダゾール-4-イル) ケトンとメチルマグネシウムプロミド 核磁気共鳴スペクトル (DMSO-d。, TMS内部標準)

 $\delta:1.$ 82 (3H, s), 3. 82 (3H, s), 5. 53 (1H, br), 6. 75 (1H, s), 7. 08 \sim 7. 10 (6H, m), 7. 14 \sim 7. 18 (1H, m), 7. 28 \sim 7. 31 (2H, m), 7. 34 \sim 7. 44 (10H, m), 7. 56 (1H, d, J=8Hz), 7. 60 (1H, s), 7. 99 (1H, d, J=8Hz), 8. 07 (1H, d, J=8Hz).

実施例1(d)と同様にして以下の実施例23(d)の化合物を得た。

d) 2-[1-(1H-イミダゾール-4-イル) エチル] -9-メチル-9 H-カルバゾール

原料化合物:1-(9-メチル-9H-カルバゾール-2-イル)-1-(1-トリチル-1H-イミダゾール-4-イル) エタノール
融点 215℃(分解)

核磁気共鳴スペクトル(DMSO-da, TMS内部標準)

る:1.64(3H, d, J=7Hz), 3.83(3H, s), 4.25 (1H, q, J=7Hz), 6.78(1H, s), 7.10(1H, d, J= 8Hz), 7.16(1H, t, J=7Hz), 7.40~7.43(1H, m), 7.45(1H, s), 7.52~7.55(2H, m), 8.01(1H, d, J=8Hz), 8.07(1H, d, J=8Hz), 11.82(1H, br). 実施例1(b)と同様にして以下の実施例24(a)の化合物を得た。

実施例 2 4

a) (1-ベンジル-1H-イミダゾール-5-イル) (9-トシル-9H-カルパゾール-2-イル) ケトン

原料化合物: (1-ベンジル-1H-イミダブール-5-イル) (9-トシル

- 9 H-カルバゾール-2-イル)メタノール 核磁気共鳴スペクトル (DMSO-da, TMS内部標準)

δ: 2. 26 (3H, s), 5. 69 (2H, s), 7. 25~7. 31
 (5H, m), 7. 35~7. 38 (2H, m), 7. 48~7. 51 (1H, m), 7. 64~7. 71 (4H, m), 7. 85~7. 87 (1H, m), 8. 24~8. 30 (3H, m), 8. 34 (1H, s), 8. 61 (1H, s). 実施例1 (c) と同様にして以下の実施例24 (b) の化合物を得た。

b) 1-(1-ベンジル-1H-イミダゾール-5-イル) -1-(9-トシ ル-9H-カルバゾール-2-イル) エタノール

原料化合物: (1-ベンジル-1H-イミダゾール-5-イル) (9-トシル-9H-カルバゾール-2-イル) ケトン及びメチルマグネシウムプロミド 核磁気共鳴スペクトル (DMSO-d。, TMS内部標準)

 $\delta: 1. 90 (3 \text{H, s}), 2. 13 (3 \text{H, s}), 4. 72 (1 \text{H, d}, J=15 \text{Hz}), 4. 91 (1 \text{H, d}, J=15 \text{Hz}), 6. 30 (1 \text{H, s}), 6. 74 (2 \text{H, d}, J=7 \text{Hz}), 6. 96 \sim 7. 04 (3 \text{H, m}), 7. 1 (2 \text{H, d}, J=9 \text{Hz}), 7. 17 (1 \text{H, s}), 7. 22 \sim 7. 24 (1 \text{H, m}), 7. 42 (1 \text{H, t}, J=8 \text{Hz}), 7. 46 (1 \text{H, s}), 7. 5 4 \sim 7. 57 (3 \text{H, m}), 7. 91 (1 \text{H, d}, J=8 \text{Hz}), 8. 05 (1 \text{H, d}, J=8 \text{Hz}), 8. 26 (1 \text{H, d}, J=8 \text{Hz}), 8. 32 (1 \text{H, s}).$

c) 2- [1-(1-ベンジル-1H-イミダゾール-5-イル) ビニル] - 9-トシル-9H-カルバゾール

1-(1-ベンジル-1H-イミダゾール-5-イル)-1-(9-トシルー9H-カルバゾール-2-イル)エタノール810mg(1.6mmol)をトルエン10mlに溶解し、トリフルオロ酢酸1.8g(16mmol)を加え、14時間加熱還流した。放冷後水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後溶媒を減圧下留去した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム-メタノールで

溶出) にて精製し、表題化合物 5 7 0 mg (1. 1 mm o 1) を白色泡状物として得た。

核磁気共鳴スペクトル(DMSO-d。, TMS内部標準)

 $\delta: 2. \ 25 \ (3H, s), \ 4. \ 87 \ (2H, s), \ 5. \ 42 \ (1H, s), \ 5. \ 71 \ (1H, s), \ 6. \ 91 \ (2H, d, J=7Hz), \ 7. \ 04 \ (1H, s), \ 7. \ 19\sim7. \ 26 \ (3H, m), \ 7. \ 29 \ (2H, d, J=7Hz), \ 7. \ 32\sim7. \ 34 \ (1H, m), \ 7. \ 43\sim7. \ 46 \ (1H, m), \ 7. \ 57 \ \sim7. \ 60 \ (3H, m), \ 7. \ 96\sim7. \ 99 \ (2H, m), \ 8. \ 09 \ (1H, d, J=8Hz), \ 8. \ 14 \ (1H, d, J=8Hz), \ 8. \ 25 \ (1H, d, J=9Hz).$

実施例19(c)と同様にして以下の実施例24(d)の化合物を得た。

d) 2-[1-(1-ベンジル-1H-イミダブール-5-イル) ビニル] -9H-カルバブール・1塩酸塩

原料化合物:2-[1-(1-ペンジル-1H-イミダゾール-5-イル) ビ ニル]-9-トシル-9H-カルパゾール

融点 137-140℃

核磁気共鳴スペクトル(DMSO-de, TMS内部標準)

 $\delta: 5. \ 0.8 \ (2H, s), 5. \ 5.2 \ (1H, s), 6. \ 0.1 \ (1H, s), 7. \ 0.3 \sim 7. \ 0.5 \ (2H, m), 7. \ 0.9 \sim 7. \ 1.0 \ (1H, m), 7. \ 1.7 \sim 7. \ 2.0 \ (1H, m), 7. \ 2.6 \sim 7. \ 3.1 \ (4H, m), 7. \ 3.9 \sim 7. \ 4.3 \ (1H, m), 7. \ 5.1 \ (1H, d, J=8Hz), 7. \ 9.2 \ (1H, d, J=2Hz), 8. \ 1.1 \sim 8. \ 1.4 \ (2H, m), 9. \ 4.5 \ (1H, s), 11. 3.7 \ (1H, s).$

実施例25

4-(9H-フルオレン-2-イルメチル)-1H-イミダゾール・

四塩化チタン13.5g(71mmo1)のクロロホルム(200ml)溶液に1ートリメチルシリルー1Hーイミダゾール10g(71mmo1)のクロロホルム(100ml)溶液を氷冷下で加えた後、室温中30分間攪拌した。この

溶液に2-2000メチルー9Hーフルオレン3g(14mmo1)の2000 ルム(100ml)溶液を加え,室温中14時間攪拌した。この溶液を氷水に注ぎ、塩化メチレンで抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥後溶媒を減圧下留去し,残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(2000 ルムーメタノールー29%アンモニア水溶液で溶出)にて精製し,表題化合物 180 mg(20.7 mmo 20 を得た。さらに酢酸エチルから再結晶を行ない白色結晶とした。

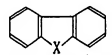
融点 205~206℃

核磁気共鳴スペクトル(DMSO-d。, TMS内部標準)

 $\delta: 3. 86 (2H, s), 3. 91 (2H, s), 6. 77 (1H, s), 7. 25~7. 29 (2H, m), 7. 34~7. 37 (1H, m), 7. 43 (1H, s), 7. 53~7. 56 (2H, m), 7. 78 (1H, d, J=8 Hz), 7. 83 (1H, d, J=7Hz), 11. 83 (1H, br).$

以上、実施例で得られた化合物の化学構造式を表2に示す。

表中、結合位置aはイミダゾール環とAの結合位置、結合位置bは



とAの結合位置を意味する。

また、表中の略語は以下の基を表す。

Me・・・メチル

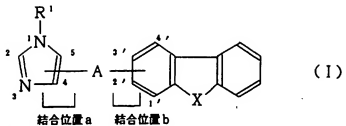
Et・・・エチル

n-Pr・・・ノルマルプロピル

iso-Pr・・・イソプロピル

n-Bu・・・ノルマルプチル

表 2



| | 結合位置 a | 特合证 | U | | | |
|-------|--------|-----------|---------------------------|-----------|-----|--------------|
| 実施例 | R¹ | 結合 位置a | Α | 結合 位置b | X | 塩等 |
| l e | Н | 4 | CH ₃ - CH- | 2′ | NH | _ |
| 1 f | Н | 4 | CH₃ I — CH— | 2′ | NH | HC1 |
| 2 b | H | 4 . | - CH₂- | 2′ | NH | _ |
| 2 c | . Н | 4 | - CH₂- | 2′ | NH | HC1 |
| 2 d | Н | 4 | - CH ₂ - | 2′ | NH | HC1 • H₂0 |
| 3 c | | 4 | — CH₂— | 3′ | NH | , <u> </u> |
| 4 c | Н | 4 | 0=c - | 2′ | NH | _ |
| . 5 Ъ | н | 4 | - CH ₂ - | 2′ | NEt | _ |
| 6 b | Et | 5 | - CH ₂ - | 2′ | NH | _ |
| 7 b | Me | · 5 | он — с — он | 2 ′ | СН₂ | - |
| 7 c1 | Me | 5 | CH ₂ | 2 ′ | CH₂ | - |

表 2 (つづき)

| 実施例 | R¹ | 結合 位置a | Α | 結合 位置b | Х | 塩等 |
|-------|------|-----------|---------------------|-----------|-----------------|------------|
| 7 c2 | Me | 5 | CH₃ I —CH— | 2′ | CH₂ | _ |
| 8 b | Ме | 5 | OH — | 2′ | CH₂ | _ |
| 8 c | Ме | - 5 | — CH₂ — | 2′ | CH₂ - | _ |
| 9 b | Et | 5 | ОН — СН — | 2 ′ | CH₂ | - |
| 9 c | Et | 5 | - CH₂ - | 2′ | CH₂ | _ |
| 1 0 b | Et | 5 | CH₂ -C- -OH | 2′ | CH₂ | - |
| 1 0 c | Et | 5 | CH₂ C | 2′ | CH ₂ | _ |
| 1 0 d | Et | 5 | CH₂ I — CH — | 2′ | CH ₂ | _ : |
| 1 1 e | Ne | 5 | - CH ₂ - | 2′ | NH | <u>-</u> . |
| 1 2 e | Н | 4 | -CH2CH2- | 2′ | NH | - |
| 1 3 | n-Pr | 5 | - CH ₂ - | 2′ | NH | |

表 2 (つづき)

| 実施例 | R¹ | 結合 位置a | . А | 結合 位置 b | Х | 塩等 |
|-------|--------------------|-----------|---|------------|-----|---------------|
| 1 4 c | iso-Pr | 5 | - CH ₂ - | 2′ | NH | - |
| 1 5 c | -CH ₂ - | 5 | -CH ₂ - | 2′ | NH | _ |
| 1 6 c | Н | 4 | CH₂CH₃ — CH— | 2′ | NH | _ |
| 17c | н | 4 | CH2CH2CH3 I —CH— | 2′ | NH | _ |
| 18c | Н | 4 | CH ₃ CH ₃ -CH- | 2′ | NH | _ |
| 19c | Н | 4 | CH ₃ CH ₃ C C C C C C | 2′ | NH | HC1 |
| 20c | Н | 4 | — CH — | 2′ | NH | HC1 |
| 21e | Н | 4 | CH ₃ CH- | 3 ′ | NH | . |
| 2 2 e | Me · | 5 | CH - - CH - | 2 ′ | NH | |
| 2 3 d | Н | 4 | CH₃ - CH- | 2′ | NMe | - |

表 2 (つづき)

| 実施例 | R¹ | 結合 位置a | Α | 結合 位置b | Х | 塩等 |
|-------|--------------------|-----------|-------------------|-----------|-----|-----|
| 2 4 d | -CH ₂ - | 5 | CH₂ ∥ — C — | 2′ | NH | HC1 |
| 2 5 | н | 4 | — CH₂ — | 2′ | CH₂ | _ |

以下,本明細書に記載した本発明化合物の製造法,実施例の製造法及び通常の 当業者によって公知のそれらの変法を用いて合成することができ,特別の実験を 必要とせずに,表3に示される化合物を得ることができる。

| | 사다 다 다니 | | | | |
|------------|---------|-----------|-----------------------------|-----------|--------|
| 化合物 番 号 | R' | 結合 位置a | Α | 結合 位置b | R² |
| 1 | н | 4 | CH₃ — CH — | 2 ′ | Et |
| 2 | н | 4 | CH₃ — CH — | 2′ | n-Pr |
| 3 | Н | 4 | CH: -CH- | 2′ | n — Bu |
| 4 | Н | 4 | CH₃ I — CH— | 2′ | iso-Pr |
| 5 | Et | 5 | CH₃ — CH— | 2′ | н |
| 6 | n-Pr | 5 | CH₃ I —CH— | 2′ | Н |
| 7 | n — Bu | 5 | CH ₃ CH- | 2′ | н |
| 8 | iso-Pr | 5 | CH₃ — CH— | 2′ | н |
| . 9 | Н | 4 | CH₂ C | 2′ | н |
| 1 0 | Н | 4 | CH−CH₃ ∥ −C − | 2 ′ | Н |

表 3 (つづき)

| 化合物 番 号 | R' | 結 合 位置 a | - A | 結合 位置b | R² |
|---------|------------|-------------|-------------------------------|--------------|--------|
| 1 1 | н | 4 | CH2CH2CH2CH3 I -CH- | 2′ | H. |
| 1 2 | Н | 4 | CH₂CH₃ I —CH— | 3′ | Н |
| 1 3 | Н | 4 | CH2CH2CH3 -CH- | 3′ | Н |
| 1 4 | H | 4 | CH2CH2CH2CH3 -CH- | 3′ | Н |
| 1 5 | Н | 4 | CH CH CH - | 3′ | Н |
| 1 6 | Н | 4 | CH₃ I — CH— | 3′ | Me |
| 1 7 | Н | 4 | CH. - CH | 3′ | Et |
| 1 8 | · Н | 4 | CH₃ — CH — | 3 ′ ` | n-Pr |
| 1 9 | Н | 4 | CH ₃ -CH- | 3′ | n — Bu |
| 2 0 | Н | 4 | CH₃ - CH- | 3′ | iso-Pr |
| 2 1 | Me | 5 | CH₃ I —CH— | 3′ | Н |
| 2 2 | Et | 5 | CH₃ -CH- | 3′ | н |

表 3 (つづき)

| 化合物 番 号 | R' | 結合 位置a | Α | 結合 位置b | R² |
|---------|--------|-----------|--|-----------|-----|
| 2 3 | n-Pr | 5 | CH³ CH³ | 3′ | Н |
| 2 4 | n — Bu | 5 | CH₃ - CH- | 3′ | Н |
| 2 5 | iso-Pr | 5 | CH: - CH- | 3′ | Н |
| 2 6 | Н | 4 | CH₃ - CH - CH₂ - | 2′ | н |
| 2 7 | Н | 4 | CH ₂ - CH ₂ - CH- | 2′ | н |
| 2 8 | Н | 4 | - CH ₂ - | 4′ | Н |
| 2 9 | Н | 4 | - CH ₂ - | 1' | Ĥ |
| . 3 0 | Н | 4 | CH₂ — CH <i>—</i> | 2′ | Н |
| 3 1 | Н | 4 | CH ₃ 1 — CH — | 2′ | н |
| 3 2 | Н | 4 | CH• - CH− | 3′ | Н - |
| 3 3 | Н | 4 | CH₃ ▼ —CH— | 3′ | H |
| 3 4 | Н | 4 | CH₂CH₃ I —CH— | 2′ | Me |

表 3 (つづき)

| 化合物 番 号 | R1 | 結合 位置a | Α | 結合 位置b | R² |
|---------|------|-----------|-------------------------------|-----------|----|
| 3 5 | Н | 4 | CH₂CH₃ -CH- | 2′ | Et |
| 3 6 | Ме | 5 | - CH ₂ - | 2′ | Me |
| 3 7 | . Me | 5 | — CH ₂ — | 2′ | Et |
| 3 8 | Ме | 5 | CH₃ - CH- | 2′ | Me |
| 3 9 | Ме | 5 | CH₃ CH− | 2′ | Et |
| 4 0 | Ме | 5 | CH₂CH₃ I — CH— | 2′ | Н |
| 4 1 | Me | 5 | CH₂CH₂ I — CH — | 2′ | Me |
| 4 2 | Ме | 5 | CH₂CH₃ I — CH— | 2′ | Et |
| 4 3 | Et | 5 | — СН ₂ — | 2′ | Ме |
| 4 4 | Et | 5 | — CH₂ — | 2 ′ | Et |
| 4 5 | Et | 5 | CH ₂ . CH- | 2′ | Ме |
| 4 6 | Et | 5 | CH3 - CH- | 2′ | Et |

表 3 (つづき)

| 化合物 番 号 | R¹ | 結 合 位置 a | Α | 結合 位置b | R² |
|---------|----|-------------|---------------------|-----------|----|
| 4 7 | Et | 5 | CH₂CH₃ I —CH— | 2′ | н |
| 4 8 | Et | 5 | CH₂CH₃ I —CH— | 2′ | Ме |
| 4 9 | Et | 5 | CH₂CH₂ I —CH— | 2′ | Et |

経口剤の処方例

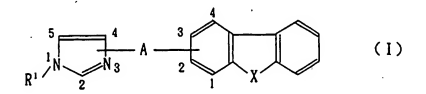
| 組 成 | |
|-----------------------|-----------|
| 錠 子 | · |
| 本発明の化合物 | 1. 0 m g |
| 乳糖 | 76.4mg |
| コーンスターチ | 19.3mg |
| ヒドロキシプロピルセルロース | 3. 0 m g |
| ステアリン酸マグネシウム | 0.3mg |
| 小 計 | 1 0 0 m g |
| | |
| コート | |
| ヒドロキシプロピルメチルセルロース2910 | 2. 9 m g |
| ポリエチレングリコール 6 0 0 0 | 0.4 mg |
| 酸化チタン | 1.6mg |
| タルク | 0. 1 m g |
| 小 計 | 5 m g |
| 合 計 | 1 0 5 m g |

1 mg錠

本発明の化合物 7 g、乳糖 5 3 4. 8 gをポリエチレン袋中で混合した。この混合物をサンプルミル(ホソカワミクロン製)で混合粉砕した。混合粉砕物 5 4 1. 8 gとコーンスターチ 1 3 5. 1 gを流動造粒コーティング装置(大川原製作所製)中で均一に混合した。これに 1 0 % ヒドロキシプロピルセルロース溶液 2 1 0 gを噴霧して造粒した。乾燥後、2 0 メッシュの篩を通し、これにステアリン酸マグネシウム 2. 1 gを加え、ロータリー打錠機(畑鉄工所)で φ 6. 5 mm×7. 8 Rの臼杵を使用して 1 錠当たり 1 0 0 m gの錠剤とした。この錠剤をコーティング装置(フロイント産業製)中でヒドロキシプロピルメチルセルロース 2 0. 3 g、ポリエチレングリコール 6 0 0 0 2. 8 g、酸化チタン 1 1. 2 g及びタルク 0. 7 gを含むコーティング液 3 5 0 gを噴霧し、1 錠当たり 5 m g コートしたフィルムコート錠とした。

請求の範囲

1. 下記一般式(I)で示されるイミダゾール誘導体、その塩、その水和物又はその溶媒和物



(式中の記号は、以下の意味を示す。

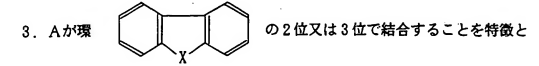
A:未置換又は水酸基,アリール基,低級アルキリデン基若しくはオキソ基 (=0)で置換された低級アルキレン基

X:メチレン基又は式-NR2-で示される基

R1:水素原子, 低級アルキル基又はアラルキル基

R²:水素原子又は低級アルキル基)

2. Aがイミダゾール環の4位又は5位で結合することを特徴とする請求の範囲1記載の化合物,その塩,その水和物又はその溶媒和物



する請求の範囲2記載の化合物、その塩、その水和物又はその溶媒和物

- 4. Aが未置換又はアリール基若しくは低級アルキリデン基で置換された低級アルキレン基である請求の範囲3記載の化合物,その塩、その水和物又はその溶媒和物
- 5. Aが未置換又は低級アルキリデン基で置換された低級アルキレン基である 請求の範囲 4 記載の化合物, その塩, その水和物又はその溶媒和物
- 6. Xが式NR² で示される基である請求の範囲 5 記載の化合物, その塩, その水和物又はその溶媒和物

PCT/JP96/00490

- 7. 2- [1-(1H-イミダゾール-4-イル) エチル] 9H-カルバゾール、その塩、その水和物又はその溶媒和物
- 8. 3 [1 (1 H イミダゾール 4 イル) エチル] 9 H カルバゾール, その塩, その水和物又はその溶媒和物
- 9. 2-(1H-イミダゾール-4-イルメチル)-9H-カルバゾール, その 塩, その水和物又はその溶媒和物
- 10.3-(1H-イミダゾールー4-イルメチル)-9H-カルバゾール, その塩, その水和物又はその溶媒和物
- 11. 請求の範囲1記載の化合物又はその製薬学的に許容される塩を有効成分とする医薬組成物
- 12. 請求の範囲1記載の化合物又はその製薬学的に許容される塩を有効成分とするステロイド17-20リアーゼ阻害剤
- 13. アンドロゲン及び/又はエストロゲンの増加により引き起こされる疾患の予防或いは治療剤である請求の範囲 I 2 記載のステロイド 17-20 リアーゼ 阻害剤
- 14. 前立腺癌, 前立腺肥大症, 男性化症, 多毛症, 乳癌, 乳腺症, 子宮筋腫及び子宮内膜症の予防・治療剤である請求の範囲13記載のステロイド17-20リアーゼ阻害剤

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP96/00490

| | A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER Int. C1 ⁶ C07D233/58, 403/06, A61K31/415 | | | | | | |
|---|---|--|--------------------------------|--|--|--|--|
| | | 1 | | | | | |
| | According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC B. FIELDS SEARCHED | | | | | | |
| | ocumentation searched (classification system followed by | v classification symbols) | | | | | |
| | Int. C1 ⁶ C07D233/58, 403/06, A61K31/415 | | | | | | |
| Documental | ion searched other than minimum documentation to the e | extent that such documents are included in th | e fields searched | | | | |
| Electronic d | ata base consulted during the international search (name | of data base and, where practicable, search to | erms used) | | | | |
| CAS | ONLINE | | · | | | | |
| C. DOCU | MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT | | · | | | | |
| Category* | Citation of document, with indication, where a | ppropriate, of the relevant passages | Relevant to claim No. | | | | |
| Y | JP, 60-136569, A (Eli Lilly July 20, 1985 (20. 07. 85) & EP, 138415, A & US, 45336 | • | 1 - 5 | | | | |
| A | JP, 57-53466, A (Daiichi Seiyaku Co., Ltd.), 1 - 5 March 30, 1982 (30. 03. 82) (Family: none) | | | | | | |
| | · | | | | | | |
| | | · | | | | | |
| | | | | | | | |
| | | | | | | | |
| | | | | | | | |
| Furthe | r documents are listed in the continuation of Box C. | See patent family annex. | | | | | |
| "A" docume | categories of cited documents: at defining the general state of the art which is not considered particular relevance | "I" later document published after the inter date and not in conflict with the appli- the principle or theory underlying the | cation but cited to understand | | | | |
| E" earlier document but published on or after the international filling date document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other | | | | | | | |
| special t | special reason (as specified) "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination | | | | | | |
| P" docume | being obvious to a person skilled in the art | | | | | | |
| Date of the s | ate of the actual completion of the international search Date of mailing of the international search report | | | | | | |
| Apri | 1 30, 1996 (30. 04. 96) | May 14, 1996 (14. | 05. 96) | | | | |
| Name and m | ailing address of the ISA/ | Authorized officer | | | | | |
| | nese Patent Office | | | | | | |
| Pacsimile No | <u>.</u> | Telephone No. | i | | | | |

国際出願番号 PCT/JP96/00490

| A. 発明の | 属する分野の分類(国際特許分類(IPC)) | | |
|-----------------|---|---|-----------|
| Int. C | 1° C07D233/58, 403/06, 4 | A 6 1 K 3 1 / 4 1 5 | |
| D 9970 3.6 | = - 4. / 155 | | |
| B. 調査を行 | Tのたガ駅 W小限資料(国際特許分類(IPC)) | · · · · · · · · · · · · · · · · · · · | |
| ME 411-27CA | KANKET (EDMINITION) | | |
| Int. C | 1° C07D233/58, 403/06, 4 | A 6 1 K 3 1 / 4 1 5 | |
| 最小限資料以外 | 外の資料で調査を行った分野に含まれるもの | | - |
| | | | |
| | | | |
| | • | | |
| 国際国本では | | 調査に使用した用額) | |
| EDIONAMIA C DC/ | | | |
| CAS | ONLINE | | |
| C. 関連する | 5と認められる文献 | ······································ | |
| 引用文献の | | | 関連する |
| カテゴリー* | 引用文献名 及び一部の箇所が関連する | ときは、その関連する箇所の表示 | 請求の範囲の番号 |
| | | 11 11 · · · · · · · · · · · · · · · · · | , , |
| Y . | JP, 60-136569, A(イーライ・ 20. 7月. 1985 (20. 07. 85) | | 1 - 5 |
| | &US, 4533670, A | &EF, 130413, A | |
| | &03, 4000070, A | | |
| | | • | |
| A | JP, 57-53466, A (第一製薬株式 | 式会社)、 | 1 - 5 |
| | 30. 3月. 1982 (30. 03. 82) | (ファミリーなし) | |
| | · | | |
| | | | |
| | · | | • |
| | • | | |
| | | | |
| □ `C欄の統含 | とにも文献が列挙されている。 | □ パテントファミリーに関する別 | 紙を参照。 |
| * 引用文献の | | の日の後に公表された文献 | |
| | 原のある文献ではなく、一般的技術水準を示す | 「T」国際出願日又は優先日後に公表さ | された文献であって |
| 60 | | て出願と矛盾するものではなく、 | 発明の原理又は理 |
| 「E」先行文意 | けではあるが、国際出願日以後に公表されたも | 論の理解のために引用するもの | |
| 0 | | 「X」特に関連のある文献であって、 | |
| | は現に延載を提起する文献又は他の文献の発行 | の新規性又は進歩性がないと考え 「Y」特に関連のある文献であって、 | |
| | (は他の特別な理由を確立するために引用する 型由を付す) | 上の文献との、当業者にとって | |
| | まのをロック とる関示、使用、展示等に言及する文献 | よって進歩性がないと考えられる | |
| | 日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願 | 「&」同一パテントファミリー文献 | |
| | | | |
| 国際調査を充了 | | 国際調査報告の発送日 | - 08 |
| | 30.04.96 | 1 4.0 | 5.96 |
| 南南西本地形在 | 0名称及びあて先 | 特許庁審査官(権限のある職員) | 4C 7019 |
| | の名称及USO(兄 日特許庁(ISA/JP) | 佐野 整博 |) |
| | 8便番号100 | | 7 |
| | 5千代田区霞が関三丁目4 3号 | 電話番号 03-3581-1101 | 内線 3452 |